(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2005 年7 月14 日 (14.07.2005)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2005/063738 A1

(51) 国際特許分類7:

7/

C07D 401/04,

401/12, 401/14, 413/04, 413/14, 417/04, A61K 31/4192, 31/4196, 31/4245, 31/426, 31/427, 31/433, 31/4439, 31/444, 31/4709, 31/496, 31/497, 31/506, 31/5377, A61P 3/04, 3/10, 13/12, 25/00, 43/00

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2004/019843

(22) 国際出願日:

2004年12月28日(28.12.2004)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願 2003-436992

2003 年12 月29 日 (29.12.2003) 月 特願2004-235696 2004 年8 月13 日 (13.08.2004) 月

(71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 萬有製 薬株式会社(BANYU PHARMACEUTICAL CO.,LTD) [JP/JP]; 〒1038416 東京都中央区日本橋本町2丁目 2番3号 Tokyo (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 野々下 克昌 (NONOSHITA, Katsumasa) [JP/JP]; 〒3002611 茨城県 つくば市大久保3番地 萬有製薬株式会社 つくば研究 所内 Ibaraki (JP). 荻野 悦夫 (OGINO, Yoshio) [JP/JP]; 〒

3002611 茨城県つくば市大久保3番地 萬有製薬株式 会社 つくば研究所内 Ibaraki (JP). 石川 誠 (ISHIKAWA, Makoto) [JP/JP]; 〒3002611 茨城県つくば市大久保 3番地 萬有製薬株式会社 つくば研究所内 Ibaraki (JP). 坂井 富美子 (SAKAI, Fumiko) [JP/JP]; 〒3002611 茨城 県つくば市大久保3番地 萬有製薬株式会社 つくば 研究所内 Ibaraki (JP). 中嶋 弘 (NAKASHIMA, Hiroshi) [JP/JP]; 〒3002611 茨城県つくば市大久保3番地 萬 有製薬株式会社 つくば研究所内 Ibaraki (JP). 長江 義 和 (NAGAE, Yoshikazu) [JP/JP]; 〒3002611 茨城県つ くば市大久保3番地 萬有製薬株式会社 つくば研究 所内 Ibaraki (JP). 塚原 大介 (TSUKAHARA, Daisuke) [JP/JP]: 〒3002611 茨城県つくば市大久保3番地 萬 有製薬株式会社 つくば研究所内 Ibaraki (JP). 荒川 佳 介(ARAKAWA, Keisuke)[JP/JP]; 〒3002611 茨城県つ くば市大久保3番地 萬有製薬株式会社 つくば研究 所内 Ibaraki (JP). 西村 輝之 (NISHIMURA, Teruyuki) [JP/JP]; 〒3002611 茨城県つくば市大久保3番地 萬有 製薬株式会社 つくば研究所内 Ibaraki (JP). 永木 淳一 (EIKI, Jun-ichi) [JP/JP]; 〒3002611 茨城県つくば市大 久保3番地 萬有製薬株式会社 つくば研究所内 Ibaraki

- (74) 共通の代表者: 萬有製薬株式会社 (BANYU PHAR-MACEUTICAL CO.,LTD); 〒1038416 東京都中央区日本橋本町2丁目2番3号 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM,

[続葉有]

- (54) Title: NOVEL 2-HETEROARYL-SUBSTITUTED BENZIMIDAZOLE DERIVATIVE
- (54) 発明の名称: 新規2ーヘテロアリール置換ベンズイミダゾール誘導体

BEST AVAILABLE COPY

(57) Abstract: A glucokinase activator; a therapeutic and/or preventive agent for diabetes or a therapeutic and/or preventive agent for complications of diabetes, such as retinopathy, nephropathy, neurosis, ischemic heart disease, and arteriosclerosis; and a therapeutic and/or preventive agent for obesity. The glucokinase activator is characterized by containing either a 2-heteroaryl-substituted benzimidazole derivative represented by the general formula (I-0): 1 RING A (I-0) [wherein X represents carbon or nitrogen; X₁, X₂, X₃, and X₄ each independently represents carbon or nitrogen; ring A represents, e.g., a 5- or 6-membered nitrogenous aromatic heterocycle represented by the formula (II): 1 RING A (II) (wherein X represents carbon or nitrogen); R¹ represents aryl, etc.; R² represents hydroxy, etc.; R³ represents -(C₁₋₆ alkyl), etc.; X₅ represents -O-, etc.; a is 1, 2, or 3; q is an integer of 0 to 2; and m is an integer of 0 to 2] or a pharmaceutically acceptable salt of the derivative.

7O 2005/063738 A1

DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, II., IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE,

BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

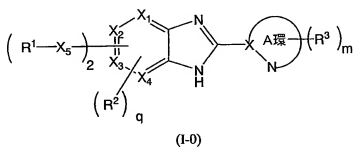
添付公開書類:

一 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(57) 要約:

グルコキナーゼ活性化剤を提供し、糖尿病の治療及び/又は予防剤、或いは、網膜症、腎症、神経症、虚血性心疾患、動脈硬化等の糖尿病の治療及び/又は予防剤として、更には、肥満の治療及び/又は予防剤を提供するものである。 一般式 (I-0)



[式中、Xは、炭素原子Yは窒素原子を示し、 X_1 、 X_2 、 X_3 及び X_4 は、それぞれ独立して、炭素原子Yは窒素原子を示し、 X_4 は、式(X_4 1)



(式中、Xは炭素原子又は窒素原子を示す)で表される5乃至6員の含窒素芳香族複素環等を示し、 R^1 は、Pリール等を示し、 R^2 はヒドロキシ等を示し、 R^3 は、 $-C_{1-6}$ アルキル等を示し、 R^4 は $-C_{1-6}$ アルキル等を示し、 X_5 は、-O-等を示し、Aは、A0万至A2の整数を示し、A4 の乃至A2の整数を示し、A5 の形式 A6 のの形式 A7 の変数を示し、A8 の形式 A8 の変数を示し、A9 の形式 A9 の変数を示し、A9 のが表されるA9 の変数を示し、A9 の変数を変数を示し、A9 の変数を示し、A9 の変数を示し、A9 の変数を示し、A9 の変数を示し、A9 の変数を示

明細書

新規2-ヘテロアリール置換ベンズイミダゾール誘導体

技術分野

5

本発明は、医薬の分野において有用な2-ヘテロアリール置換ベンズイミダ ゾール誘導体を有効成分として含有するグルコキナーゼ活性化剤に関する。さ らに、新規な新規2-ヘテロアリール置換ベンズイミダゾール誘導体に関する。 背景技術

グルコキナーゼ(GK)(ATP:D-hexose-6-phospho transferaze, EC2. 7. 1. 1) は、哺乳類の4種のヘキソキ 10 ナーゼのうちの一つ(ヘキソキナーゼ IV)である。ヘキソキナーゼは、解糖・ 系の一番はじめの段階の酵素でグルコースからグルコース 6 燐酸への反応を触 媒する。グルコキナーゼは、主に肝臓と膵臓ベータ細胞に発現が限局しており、 それらの細胞のグルコース代謝の律速段階を制御することで、体全体の糖代謝 に重要な役割を果たしている。肝臓と膵臓ベータ細胞のグルコキナーゼは、そ れぞれスプライシングの違いによりN末15アミノ酸の配列が異なっているが、 15 酵素学的性質は同一である。グルコキナーゼ以下の3つのヘキソキナーゼ(I, II, III) は、1mM以下のグルコース濃度で酵素活性が飽和してしまう のに対し、グルコキナーゼのグルコースに対するKmは、8mMと生理的な血 糖値に近い。従って、正常血糖(5 mM)から、食後血糖上昇(10-15 m M) の血糖変化に呼応した形でグルコキナーゼを介した細胞内グルコース代謝 20 の亢進が起こる。

10年ほど前から、グルコキナーゼは膵臓ベータ細胞や肝臓のグルコースセンサーとして働くという仮説が提唱された [例えば、ガーフィンケル(Garfinkel D)ら著、コンピュータ・モデリング アイデンティファイズ グルコキナーゼ アズ グルコース センサー オブ パンクレアティック ベータ セルズ (Computer modeling identifies glucokinase as glucose sensor of pancreatic beta-cells)、アメリカン ジャーナル

フィジオロジー (American Journal Physiology)、第247巻 (3Pt2)、1984年、p527-536参照]。

最近のグルコキナーゼ遺伝子操作マウスの結果から、実際にグルコキナーゼ は全身のグルコース恒常性に重要な役割を担うことが明らかになっている。グ ルコキナーゼ遺伝子を破壊したマウスは生後まもなく死亡する [例えば、グル ペ (Grupe A) ら著、トランスジェニック ノックアウツ リビール ア クリティカル リクワイヤメント フォー パンクレアティク ベータ セルズ グルコキナーゼ イン メインテイニング グルコース ホメオスタ シス (Transgenic knockouts reveal a cr 10 itical requirement for pancreatic b eta cell glucokinase in maintaining glucose homeostasis)、セル (Cell)、第83巻、 1995年、p69-78参照]が、一方グルコキナーゼを過剰発現させた正 常及び糖尿病マウスは血糖値が低くなる[例えば、フェレ(Ferre ら著、コレクション ディアベティック アルターネイションズ バイ グル 15 コキナーゼ (Correction of diabetic altera tions by glucokinase)、プロシーディングズ オブ ザ ナショナル アカデミー オブ サイエンシィズ オブ ザ ユーエス I- (Proceedings of the National Acad emy of Sciences of the U.S.A.)、第93卷、 20 1996年、p7225-7230参照]。

グルコース濃度上昇によって、膵臓ベータ細胞と肝細胞の反応は、異なるがいずれも血糖を低下させる方向に対応する。膵臓ベータ細胞は、より多くのインスリンを分泌するようになるし、肝臓は糖を取り込みグリコーゲンとして貯蔵すると同時に糖放出も低下させる。

このようにグルコキナーゼ酵素活性の変動は、肝臓および膵臓ベータ細胞を介した哺乳類のグルコースホメオスタシスにおいて重要な役割を果たしている。MODY2(maturity-onset diabetes of the young)と呼ばれる若年に糖尿病を発症する症例においてグルコ

キナーゼ遺伝子の突然変異が発見され、グルコキナーゼ活性の低下が血糖上昇の原因となっている [例えば、ビオンネット(V i on n e t N)ら著、ノンセンス ミューテイション イン ザ グルコキナーゼ ジーン コージィーズ アーリーーオンセット ノンーインシュリンーディペンデントディアベテス メリィタス(N on s en s e m u t at t ion in t he g lucokinase g ene c auses e arly-on s e t non-insulin-dependent t diabetes m e t litus)、ネイチャー ジェネティクス(t at t u t e t ene t ics)、第356巻、1992年、t p721-722参照]。

一方グルコキナーゼ活性を上昇させる突然変異をもつ家系も見つかっており、このような人たちは低血糖症状を示す [例えば、グレイサー(Glaser B)ら著、ファミリアル ハイパーインシュリニズム コーズド バイアン アクティベイティング グルコキナーゼ ミューテイション (Familial hyperinsulinism caused by an activating glucokinase mutation)、ニューイングランド ジャーナル メディスン (New England Journal Medicine)、第338巻、1998年、p226-230参照]。

これらのことからグルコキナーゼはヒトでもグルコースセンサーとして働き、 グルコース恒常性に重要な役割を果たしている。一方多くのII型糖尿病患者 でグルコキナーゼセンサーシステムを利用した血糖調節は可能と考えられる。 グルコキナーゼ活性化物質には膵臓ベータ細胞のインスリン分泌促進作用と肝 臓の糖取り込み亢進および糖放出抑制作用が期待できるので、II型糖尿病患 者の治療薬として有用と考えられる。

近年、膵臓ベータ細胞型グルコキナーゼがラット脳の、中でも特に摂食中枢(Ventromedial hypothalamus, VMH)に限局して発現していることが明らかにされた。VMHの約2割の神経細胞は、グルコースレスポンシブニューロンと呼ばれ、従来から体重コントロールに重要な役割を果たすと考えられてきた。ラットの脳内へグルコースを投与すると摂食

量が低下するのに対して、グルコース類縁体のグルコサミン脳内投与によってグルコース代謝抑制すると過食となる。電気生理学的実験からグルコースレスポンシブニューロンは生理的なグルコース濃度変化(5-20mM)に呼応して活性化されるがグルコサミン等でグルコース代謝抑制すると活性抑制が認められる。VHMのグルコース濃度感知システムには膵臓ベータ細胞のインスリン分泌と同様なグルコキナーゼを介したメカニズムが想定されている。従って肝臓、膵臓ベータ細胞に加えVHMのグルコキナーゼ活性化を行う物質には血糖是正効果のみならず、多くのII型糖尿病患者で問題となっている肥満をも是正できる可能性がある。

10 上記の記載から、グルコキナーゼ活性化作用を有する化合物は、糖尿病の治療剤及び/又は予防剤として、或いは、網膜症、腎症、神経症、虚血性心疾患、動脈硬化等の糖尿病の慢性合併症の治療及び/又は予防剤として、更には肥満の治療及び/又は予防剤として有用である。

ベンズイミダゾール誘導体としては、例えば、下記式

15

で表される化合物が記載されている [例えば、特開2000-026430参照]。

上記式で記載される化合物は、ベンズイミダゾール骨格の2位に置換基を有するものの、その置換基は、4-クロロフェニルであり、本発明に係るA環と20 は異なるものである。

さらに、当該化合物の用途は、インターロイキン産生抑制剤に関するものであり、当該化合物が、糖尿病の治療及び/又は予防に有用であるとの記載はなく、また、これを示唆する記載もない。

また、ベンズイミダゾール誘導体としては、例えば、下記式

で表される化合物が記載されている(例えば、WO2004017963参 照)。

5 上記式で記載されている化合物は、ベンズイミダゾール骨格のベンゼン環上 に置換基を1つしか有しておらず、また、ベンズイミダゾール骨格の2位に置 換基を有しているものの、その置換基は5-クロロチエニルであり、本発明に 係るA環とは異なるものである。

また、当該化合物の用途は、FactorXa及びFactorVIIa阻 10 害剤に関するものであり、当該化合物が糖尿病の治療及び/又は予防に有用で あるとの記載はなく、また、これを示唆する記載もない。

発明の開示

15

20

発明が解決しようとする課題

本発明の課題は、新規2-ヘテロアリール置換イミダゾール誘導体や、これ を用いたグルコキナーゼ活性化剤を提供し、特に、糖尿病、肥満症の治療剤及 び/又は予防剤を提供することにある。

本発明者らは、上記既存の薬剤とは異なる作用により、既存の糖尿病薬を上回る薬効を有し、かつ、新たな薬効を有する新規糖尿病薬を開発すべく、鋭意研究した結果、新規2-ヘテロアリール置換ベンズイミダゾール誘導体がグルコキナーゼ活性化作用を有することを見出し、本発明を完成するに至った。

(1) 式(I-0)

すなわち、本発明は、

(I-0)

[式中、Xは、炭素原子又は窒素原子を示し、

 X_1 、 X_2 、 X_3 及び X_4 は、それぞれ独立して、炭素原子又は窒素原子を示し、A環は、式(II)



5 で表される窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を環内に1乃至3有していてもよい(式II中のN*で表される窒素原子は除く)5乃至6員の含窒素芳香族複素環を示すか、或いは、該含窒素芳香族複素環とフェニル又はピリジルとが縮合した双環を示し、

 R^1 は、アリールを示すか、或いは、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる 群より選択されるヘテロ原子を環内に1乃至4有する4乃至10員の単環の若 しくは双環の複素環を示し(該 R^1 は、それぞれ独立して、1乃至3の R^4 で置 換されていてもよく、また、該複素環が、脂肪族複素環である場合には、二重 結合を1又は2有していてもよい)、

 R^2 は、それぞれ独立して、ヒドロキシ、ホルミル、 $-CH_{3-a}F_a$ 、 $-OCH_{3-a}F_a$ 、 $-OCH_{3-a}F_a$ 、アミノ、CN、ハロゲン、 C_{1-6} アルキル又は $-(CH_2)_{1-4}$ OHを示し、

 R^3 は、 $-C_{1-6}$ アルキル、 $-(CH_2)_{1-6}$ -OH、 $-C(O)_{1-6}$ アルキル、 $-(CH_2)_{1-6}$ -OH、 $-C(O)_{1-6}$ アルキル、 $-(CH_2)_{1-6}$ -NH₂、シアノ、 $-C(O)_{1-6}$ アルキル、ハロゲン、 $-C_{2-6}$ アルケニル、 $-OC_{1-6}$ アルキル、 $-OC_{1-6}$ アルキル、-COOH、-OH又はオキソを示し、

R⁴は、それぞれ独立して、

 $-C_{1-6}$ アルキル(該アルキルは、同一又は異なる、1乃至3のヒドロキシ、ハロゲン、-OC(O) $-C_{1-6}$ アルキル(該アルキルは1乃至3のハロゲンで置換されていてもよい)又は $-OC_{1-6}$ アルキルで置換されていてもよい)、

25 - C₃₋₇シクロアルキル、

20

- -C₂₋₆アルケニル、
- -C (O) -N (R^{51}) R^{52} ,

- -S (O) $_{2}-N$ (R⁵¹) R⁵²,
- $-O-C_{1-6}$ アルキル(該 C_{1-6} アルキルは、ハロゲン又はN(R^{51}) R^{52} で置換されていてもよい)、
- -S(O)₀₋₂-C₁₋₆アルキル、
- 5 -C (O) $-C_{1-6}$ アルキル(該 C_{1-6} アルキルは、ハロゲン、アミノ、CN、ヒドロキシ、 $-O-C_{1-6}$ アルキル、 $-CH_{3-a}F_a$ 、-OC (O) $-C_{1-6}$ アルキル、+ル、-N (C_{1-6} アルキル)C (O) $O-C_{1-6}$ アルキル、-NH-C (O) $O-C_{1-6}$ アルキル、フェニル、-N (R^{51}) R^{52} 、-NH-C (O) $-C_{1-6}$ アルキル、-N (C_{1-6} アルキル)-C (O) $-C_{1-6}$ アルキル又は-NH-S
- 10 (O) $_{0-2}$ -C₁₋₆アルキルで置換されていてもよい)、
 - -C(S)-C₃₋₇シクロアルキル、
 - $-C(S)-C_{1-6}$ アルキル、
 - $-C(O) O C_{1-6}$ PN + N,
 - (CH₂) ₀₋₄-N (R⁵³) -C (O) -R⁵⁴,
- 15 $-N (R^{53}) -C (O) -O -R^{54}$
 - -C(O)-アリール(該アリールは、ハロゲンで置換されていてもよい)、
 - -C(O)-芳香族複素環、
 - -C(O)-脂肪族複素環、

複素環(該複素環は、 $-C_{1-6}$ アルキル(該 $-C_{1-6}$ アルキルは、ハロゲン又

20 は $-O-C_{1-6}$ アルキルで置換されていてもよい))、

フェニル(該フェニルは、ハロゲン、 $-C_{1-6}$ アルキル、 $-O-C_{1-6}$ アルキルで置換されていてもよい)、

ハロゲン、CN、ホルミル、COOH、アミノ、オキソ、ヒドロキシ、ヒドロキシアミジノ又はニトロを示し、

25 R^{51} 及び R^{52} は、それぞれ独立して、水素原子、 $-C_{1-6}$ アルキルを示すか、 或いは、窒素原子、 R^{51} 及び R^{52} が一緒になって形成する4乃至7員の複素環を示し、

 R^{53} は、水素原子又は $-C_{1-6}$ アルキルを示し、

R⁵⁴は、-C₁₋₆アルキルを示すか、或いは、

 R^{53} 及び R^{54} のアルキルと-N-C(O) -とが一緒になって形成する4乃至 7員の含窒素脂肪族複素環又は

R⁵³及びR⁵⁴のアルキルと-N-C(O)-O-とが一緒になって形成する4 乃至7員の含窒素脂肪族複素環(該脂肪族複素環は、オキソで置換されていて もよく、また、該脂肪族複素環は、環内に二重結合を1又は2有していてもよい)を示し、

 X_5 は、-O-、-S-、-S(O)-、-S(O) $_2-$ 、単結合又は-O-C $_{1-6}-$ アルキルを示し、

aは、それぞれ独立して、1、2又は3の整数を示し、

10 qは、0乃至2の整数を示し、

mは、0 乃至 2 の整数を示す。] で表される化合物(ただし、 X_5 の一方が一O-、-S-、-S (O) - 又は-S (O) $_2$ 一であり、 X_5 の他方が単結合であって、かつ、 R^1 がアリール又は窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を 1 乃至 4 有する含窒素芳香族複素環(該アリール

15 又は1乃至3の R^4 で置換されていてもよい)である場合、 X_5 が共に単結合である場合、或いは、 R^1 が共に脂肪族複素環である場合を除く)又はその薬学的に許容される塩に関する。

また、本発明は、

- (2)式(I-0)中、 X_1 乃至 X_4 が全て炭素原子である前記(1)記載の化 20 合物又はその薬学的に許容される塩や、
 - (3)式(I-0)中、 X_5 が-O-、-S-、-S(O)-、-S(O) $_2-$ 又は単結合である前記(1)記載の化合物又はその薬学的に許容される塩に関する。

また、本発明は、

25 (4)式(I-0)で表される化合物が、式(I-1)

式中、 R^{11} は、1 乃至 3 の R^{4} で置換されていてもよいフェニルであるか、或いは、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を 1 乃至 4 有する 5 又は 6 員の含窒素芳香族複素環(該含窒素芳香族複素環は、 1 乃至 3 の R^{4} で置換されていてもよい)を示し、かつ、 X_{51} が- O - 、-

5 .S-、-S(O)-又は-S(O)。-

を示し、他の記号は前記に同じ]である前記(1)記載の化合物又はその薬学的に許容される塩に関する。

また、本発明は、

- (5) 式 (I-1) 中、 R^{11} が共に、1 乃至 3 の R^{4} で置換されていてもよい 10 フェニルである前記(4)記載の化合物又はその薬学的に許容される塩や、
 - (6) 式 (I-1) 中、 R^{11} が共に、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至4有する5又は6員の含窒素芳香族複素環(該含窒素芳香族複素環は、1乃至3の R^4 で置換されていてもよい)である前記(4)記載の化合物又はその薬学的に許容される塩や、
- 15 (7)式(I-1)中、 R^{11} の一方が、1乃至3の R^{4} で置換されていてもよいフェニルであり、かつ、 R^{11} の他方が、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至4有する5又は6員の含窒素芳香族複素環(該含窒素芳香族複素環は、1乃至3の R^{4} で置換されていてもよい)である前記(4)記載の化合物又はその薬学的に許容される塩に関する。
- 20 また、さらに、本発明は、

$$R^{11}$$
 X_{51} X_{12} X_{13} X_{14} X_{15} X_{15}

[式中、

 R^{11} は、1 乃至 3 の R^{4} で置換されていてもよいフェニルであるか、或いは、窒 25 素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1 乃至

20

4有する5又は6員の含窒素芳香族複素環(該含窒素芳香族複素環は、1乃至 3のR⁴で置換されていてもよい)を示し、

R¹²は、複素環を構成するヘテロ原子として、少なくとも窒素原子を1つ有し、 かつ、他のヘテロ原子として、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群よ り選択されるヘテロ原子を1乃至4有していてもよい4乃至7員の含窒素複素 環(該R¹²は、1乃至3のR⁴で置換されていてもよく、また、該複素環が、脂 - 肪族複素環である場合には、二重結合を1又は2有していてもよい)であり、

 X_{51} が-O-、-S-、-S(O)-又は-S(O) $_{3}$ ーであり、

 X_{52} が-O-、-S-、-S(O)-、-S(O) $_2$ -又は単結合であり、他の 記号は前記に同じ〕で表される化合物又はその薬学的に許容される塩に関する。 10 また、さらに、本発明は、

(9)式(I-2)中、 R^{12} が、複素環を構成するヘテロ原子として、少なく とも窒素原子を1つ有し、他のヘテロ原子として、窒素原子、硫黄原子及び酸 素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至2有していてもよい4万 15 至7員の飽和の含窒素脂肪族複素環(該含窒素脂肪族複素環は、1乃至3のR⁴ で置換されていてよい)であり、かつ、X 5 2 が単結合であるか、或いは、R 1 2 が、複素環を構成する原子として、少なくとも窒素原子を1つ有し、かつ、他 のヘテロ原子として、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択さ れるヘテロ原子を1乃至2有していてもよく、また、環内に二重結合を1又は 2有する5乃至7員の含窒素脂肪族複素環(該5乃至7員の複素環は、1乃至 3の前記 R^4 で置換されていてもよい)であり、かつ、 $X_{5,2}$ が、-O-、-S - x - S (O) - 又は- S (O) $_{2} -$ である前記 (8) 記載の化合物又はその 薬学的に許容される塩や、

(10)式 (I-2) 中、 R^{12} が、複素環を構成するヘテロ原子として、少な くとも窒素原子を1つ有し、他のヘテロ原子として、窒素原子、硫黄原子及び 25 酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至2有していてもよい4 乃至7員の飽和の含窒素脂肪族複素環(該含窒素脂肪族複素環は、1乃至3の R^4 で置換されていてよい)であり、かつ、 X_{52} が単結合である前記(8)記載 の化合物又はその薬学的に許容される塩や、

(11)式(I-2)中、 R^{12} が、複素環を構成する原子として、少なくとも窒素原子を1つ有し、他のヘテロ原子として、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至2有していてもよく、また、環内に二重結合を1又は2有する5乃至7員の含窒素脂肪族複素環(該5乃至7員の複素環は、1乃至3の前記 R^4 で置換されていてもよい)であり、かつ、 X_{52} が、-O-、-S-、-S (O) - 又は-S (O) $_2$ - である前記 (8) 記載の化合物又はその薬学的に許容される塩や、

(12)式(I-2)中、 R^{12} が、複素環を構成するヘテロ原子として、少なくとも窒素原子を1つ有し、他のヘテロ原子として、窒素原子、硫黄原子及び10 酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至2有していてもよく、また、環内に二重結合を1又は2有する5乃至7員の含窒素脂肪族複素環(該含窒素脂肪族複素環は、1乃至3の R^4 で置換されていてもよい)であり、かつ、 X_{52} が、-O-である前記(8)記載の化合物又はその薬学的に許容される塩に関する。

15 また、さらに、本発明は、

(13)式(I-1)が、式(I-11)

$$\mathbb{R}^{11}$$
 X_{51} X_{1} X_{1} X_{1} X_{2} X_{3} X_{3} X_{4} X_{51} X_{52} X_{5

[式中、各記号は前記に同じ]で表される化合物又はその薬学的に許容される 塩や、

20 (14)式(I-12)中の X_{51} が共に-O-である前記(13)記載の化合物又はその薬学的に許容される塩や、

(15)式(I-1)が、式(I-12)

$$R^{11}$$
— X_{51} — X_{4} — X_{4} — X_{51} — X_{4} — X_{51} — X_{4} — X_{4} — X_{51} — X_{4} — X_{4} — X_{51} — X_{4} — X_{4} — X_{4} — X_{51} — X_{4} —

[式中、各記号は前記に同じ]で表される化合物又はその薬学的に許容される 塩や、

(16)式(I-12)中の X_{51} が、共に-O-である前記(15)記載の化 物又はその薬学的に許容される塩に関する。

また、本発明は、

(17)式(I-2)中のR¹²が、式(III-1)

又は式 (IIII-2)

10 (III-2)

[式中、nは、1乃至3の整数を示し、 R^{41} は、前記 R^{4} と同じ基を意味する]である前記(10)記載の化合物又はその薬学的に許容される塩に関する。

また、本発明は、

(18) A環が、1乃至3の前記R⁴で置換されていてもよい、チアゾリル、イ 15 ミダゾリル、イソチアゾリル、チアジアゾリル、オキサジアゾリル、トリアゾ リル、オキサゾリル、イソキサゾリル、ピラジニル、ピリジル、ピリダジニル、 ピラゾリル又はピリミジニルである前記(1)乃至(17)のいずれか1つに 記載の化合物又はその薬学的に許容される塩に関する。

また、本発明は、

20 (19)式(I-0)で表される化合物が、

- $5 (4 \lambda 9) 2 \lambda 9$ $\lambda 2 \lambda 9$ λ
- 5-(2-)ルバモイルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾール、
- 5-(2-)ルバモイルーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾール、
- 5-(2-7)ルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-メ 9ンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾール、5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-メ 9ンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール、
 - 5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-メ
- 15 9ンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール、
- 20 5-(2-シアノーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
 - 5-(2-フルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-エ タンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール
 - 5-(2-フルオローフェノキシ)-2-(1H-ピラゾール-3-イル)-
- - 5-(2, 3-ジフルオローフェノキシ) -2-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) -6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) <math>-1H-ベンズイミダゾール、

- 5-(2,4-ジフルオローフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダ ゾール、
- 5-(2,5-ジフルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-5 (6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダ ゾール、
 - 5-(2,6-i)フルオローフェノキシ)-2-lラジン-2-lルー6-l0 (6-x9ンスルホニルーピリジン-3-lルオキシ)-1 H-i0ンズイミダゾール、
- - 5-(2-フルオロピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミ
- 15 ダゾール、
 - 5-(2-7)ルオロピリジン-3-7ルオキシ)-6-(6-x9)スルホニルピリジン-3-7ルオキシ)-2-ピラジン-2-7ル-1 H-ベンズイミダゾール、
- 5-(2-クロロピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホニル 20 ピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダ ゾール、

- 5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール、
- 5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エ
- 5 9ンスルホニルーピリジンー3ーイルオキシ)-2-ピラジン-2-イルー1 H-ベンズイミダゾール、
 - 5-(2-i)フルオロメトキシーピリジン-3-iイルオキシ)-6-(4-i)タンスルホニルーフェノキシ)-2-iピリジン-2-iイル-1 H-iベンズイミダゾール、
- 10 5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(4-エ タンスルホニルーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミ ダゾール、
- 5-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダ 15 ゾール、
 - 5-(2-)ルバモイルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダ ゾール、
 - 5-(2-フルオロー6-シアノーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー
- 20 6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイ ミダゾール、
 - 5-(2-フルオロ-6-カルバモイル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
- 25 5-(2-7)ルオロー $6-\pi$ ルバモイルーフェノキシ) -2-ピラジン-2-イル-6-(4-エタンスルホニルーフェノキシ) -1 H-ベンズイミダゾール、

ゾール、

20

- 5-(2-フルオロ-6-シアノ-フェノキシ)-2-ピラジン-2-イルー
- 6-(6-x9ンスルホニルーピリジン-3-17ルオキシ)-11H-ベンズイミダゾール、
- 5-(2-フルオロ-6-(テトラゾール-5-イル)-フェノキシ)-2-
- 5 ピラジン-2-1ル-6-(6-1エタンスルホニルーピリジン-3-1ルオキシ) -1 H ベンズイミダゾール、
 - 5-(2-ジフルオロメトキシピリジン-3-イルオキシ)-6-(3-クロロ-4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
- 10 4-(2-フルオローフェノキシ)-2-(ピリジン-2-イル)-6 (4-メタンスルホニルーフェノキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
 4-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダ
- 15 4-(2, 6-ジフルオローフェノキシ)-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール、
 - 4-(2,6-i)フルオローフェノキシ)-6-(6-i)フルホニルーピリジン-3-iイルオキシ)-2-iピラジン-2-iイルー1 H -iベンズイミダゾール、
 - 4-(2, 6-i)フルオローフェノキシ)-6-(6-i)スルホニルーピリジン-3-iイルオキシ)-2-iピリジン-2-iイルーパンズイミダゾール、
- - 4-(2, 6-3)フルオローフェノキシ)-6-(6-1)スルホニルーピリジン-3-1イルオキシ)-2-(1H-1)フェインブイミダゾール、

20

4-(2-7)ルオローフェノキシ)-6-(6-x9)スルホニルーピリジン-3-4ルオキシ)-2-ピラジン-2-4ル-1 H-ベンズイミダゾール、4-(2,3-ジフルオローフェノキシ)-6-(6-x9)スルホニルーピリジン-3-4ルオキシ)-2-ピラジン-2-4ル-1 H-ベンズイミダゾール、

4-(2, 5-ジフルオローフェノキシ) -6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -2-ピリジン-2-イル-<math>1H-ベンズイミダゾール、

4-(2-シアノ-6-フルオロ-フェノキシ)-6-(6-エタンスルホニ 10 ルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイ ミダゾール

4-(2-)アノー6-フルオローフェノキシ)-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール、

15 4-(2-シアノ-6-フルオロ-フェノキシ)-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、

1-(2-(6-(5-))ロモーピリジンー 2-(7)ルオキシ) -2-(7)リジンー 2-(7) フークー・ 2-(7) フークー・ 3 Hーベンズイミダゾールー 5-(7) ーピロリジンー 1-(7) ル) -(7) エタノン、

1-(2-(6-(6-x9)2) - 1-(2-(6-x9)2) - 1-(2-(6-x9)2) - 1-(2-(6-x9)2) - (2-(6-x9)2) - (2-(6

1-(2-(6-(4-)) ローン・ 1-(2-(4-)) ローン・ 1-(4-(4-)) ローン・ 1-(

1-(2-(6-(4-)4-)2-)1-(2-(6-(4-)4-)2-)1-(2-(6-(4-)4-)2-)1-(2-(6-(4-)4-)2-)1-(2-(6-(4-)4-)2-)1-(2-(6-(4-)4-)4-)1-(2-(4-)4-)1-(

2-(6-(4-xy) - 2-xy) - 2-yy - 2-xy - 2-xy

2-EF ロキシー 1-(2-(6-(4-x)2) スルホニルー 1-7x ノキ 5 シ) -2-2 リジンー 2-4 ルー 3 H-4 ンズイミダゾールー 5-4 ル) -2 ロリジン -1-4 ル) -x タノン、

1-(2-(6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン、

10 1-(2-(6-(4-)4-)3) 1-(2-(6-(4-)4-)3) 1-(2-(6-(4-)4-)3) 1-(2-(6-(4-)4-)3) 1-(2-(6-(4-)4-)3) 1-(2-(6-(4-)4-)3) 1-(2-(6-(4-)4-)3) 1-(2-(4-)4-)3 1-(4-)4-(4-)4 1-(4-)4-(4-)

2-7ルオロー1-(2-(6-(4-x9)2x)ルホニルーフェノキシ) – 2-ピリジンー2-イルー3 H – ベンズイミダゾールー5-イル) – ピロリジンー1-イル) – エタノン、

5-(6-(1-yv+u-y)-2-4u)-2-4u)-2-4uルー1H-ベンズイミダゾール-5-4uオキシ)-2-4uガニトリル、

1-(2-(6-(4-xy)-x)-x)-2-(1H-y) y-y-3-y-1 y-y-1 y-y-1

25 1-(4-7)ルオロー 2-(6-(4-3)タンスルホニルーフェノキシ) -(4-3) 2 -(4-3) 2 -(4-3) 3 -(4-3) 3 -(4-3) 3 -(4-3) 3 -(4-3) 3 -(4-3) 3 -(4-3) 3 -(4-3) 4 -(4-3) 3 -(4-3) 4 -(4-3) 5 -(4-3) 6 -(4-3) 7 -(4-3) 7 -(4-3) 9 -(4-3)

N-(5-(6-(1-r)セチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)-ピリジン-2-イ

ル) -アセタミド、

1-(2-(2-(5-)) ロモーピリジン-2-(1) -6-(4-) メタンスルホニルーフェノキシ)-3 H - ベンズイミダゾール-5 - イル)- ピロリジン-1 - イル)- エタノン、

5 N-(2-(2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-2-オキソーエチル)-アセタミド、

10 フルオロ酢酸塩、

1 - (4 - ((6 - (1 - アセチルピロリジン - 2 - イル) - 2 - ピリジン - 2 - イル - 1 H - ベンズイミダゾール - 5 - イル) オキシ) フェニル) ピリジン - 2 (1 H) - オン、

6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-((6-(5-メチルー

15 [1, 2, 4] -オキサジアゾール-3-イル) ピリジン-3-イル) オキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、

20 6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-((6-([1, 2, 4] -オキサジアゾール-3-イル) ピリジン-3-イル) オキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、

6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-(4-(2-メチル-2H-テトラゾール-5-イル) フェノキシ) -2-ピラジン-2-イル-1H-

25 ベンズイミダゾール、

5-(1-アセチル-3-フルオロピロリジン-2-イル)-6-(4-(メタンスルホニル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、

6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-((6-(2-メチル-2

H-Fトラゾール-5ーイル)ピリジン-3ーイル)オキシ)-2ーピリジン -2ーイル-1 Hーベンズイミダゾール、

6-(1-r)セチルピロリジン-2-イル)-5-(4-(2-x)チル-2H-テトラゾール-5-(4)フェノキシ)-2-(4)ジン-2-(4)-イル-1H-ベンズイミダゾール、

5-(1-アセチル-5-メチルピロリジン-2-イル)-6-(4-(メタンスルホニル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー<math>1H-ベンズイミダゾール、

10 H-テトラゾール-5-イル) ピリジン-3-イル) オキシ) -2-ピラジン -2-イル-1H-ペンズイミダゾール、

6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-(6-(メトキシメチルピリジン-3-イル)オキシ)-2-ピリジン-2-イル-<math>1H-ベンズイミダゾール、

15 2-(2-(5-(4-(2-)3+))-2+)-2+(3-(4-(2-)3+))-2+(3-(4-(2-)3+))-2+(3-(4-)3+(4-)3+(

2- (5- (4- (2-メチル-2H-テトラゾール-5-イル) フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-6-イル) ピロリ

20 ジンー1-カルボキサミド、

 $5'-((6-(1-rv+r))^2)-2-(1))-2-(1)^2$ $-(6-(1-rv+r))^2)-2-(1)$ $-(1)^2$ -

3-(4-((6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-

25 2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イル)オキシ)フェニル)-1, 3-オキサゾリジン-2-オン、

- 6-(1-yセチルピロリジン-2-7ル)-5-(6-yラジン-2-7ルピリジン-3-7ルピリジン-3-7ル)オキシ)-2-yリジン-2-7ルー1 H-ベンズイミダゾール、
- 6-(1-アセチル-3-フルオロピロリジン-2-イル)-5-((2'-5) フルオロビフェニル-4-イル)オキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
 - 3-(4-((6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イル) オキシ) フェニル) -1, 3-オキサゾリジン-2-オン、
- 10 6-(1-yセチルピロリジン-2-4ル) -2-ピラジン-2-4ル-5- ((6-ピラジン-2-4ルピリジン-3-4ル) オキシ) -1 H-ベンズイミダゾール、
 - 6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-((6-(5-メチル-1), 2, 4]-オキサジアゾール-3-イル) ピリジン<math>-3-イル) オキ
- 15 シ)-2-ピラジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール、 1-(4-((6-(1-アセチルピロリジン-2-イル) -2-ピラジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール-5-イル) オキシ)フェニル)エタノン、
 - 6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-(4-(5-メチル-[1,
- 20 2, 4] オキサジアゾール- 3 イル)フェノキシ)- 2 ピラジン- 2 イル- 1 H ベンズイミダゾール、
 - 6-(1-アセチル-5-メチルピロリジン-2-イル)-5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-<math>1H-ベンズイミダゾール、
- N-メチル-2-(2-(5-(4-(2-メチル-2H-テトラゾール-5-イル) フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-6-イル)ピロリジン-1-イル)-2-オキソエタンアミン、6-(1-アセチル-5-メチルピロリジン-2-イル)-5-((6-(4-1) トキシメチル)ピリジン-3-イル)オキシ)-2-ピラジン-2-イル-1

H-ペンズイミダゾール、

- 5 1 (1 (6 (6 メタンスルホニルーピリジン- 3 イルオキシ) 2 ピリジン- 2 イル- 3 + ベンズイミダゾール- 5 イル) ピロリジン- 2 イル) エタノン、
- 10 ン-2-イル) -エタノン若しくは
 - 1-(1-(6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-4-フルオローピロリジン-2-イル)-エタノンである化合物又はその薬学的に許容される塩に関する。
- 15 また、さらに、本発明は、
 - (20) 2型糖尿病の治療、予防及び/又は発症を遅らせるために用いられる 以下の(1)-(3)からなる医薬組成物
 - (1) 前記(1) 乃至(19) のいずれか1つに記載の化合物、
 - (2)以下の(a)−(h)からなる群より選択される1又は2以上の化合物
- 20 (a) 他のグルコキナーゼ活性化剤
 - (b) ビスーグアニド
 - (c) PPAR アゴニスト
 - (d) インスリン
 - (e) ソマトスタチン
- 25 (f) α-グルコシダーゼ 阻害剤
 - (g)インスリン、及び
 - (h) DPP-IV (ジペプチジルペプチダーゼ IV) 阻害剤
 - (3)薬学的に許容される担体や、
 - (21) 前記(1) 乃至(19) のいずれか1つに記載の化合物又はその薬学

的に許容される塩を有効成分とするグルコキナーゼ活性化剤や、

- (22)前記(1)乃至(20)のいずれか1つに記載の化合物又はその薬学的に許容される塩を有効成分とする糖尿病の治療及び/又は予防のための薬剤や、
- 5 (23)前記(1)乃至(20)のいずれか1つに記載の化合物又はその薬学的に許容される塩を有効成分とする肥満の治療及び/又は予防剤、に関する。

発明を実施するための最良の形態

以下に本明細書において用いられる用語の意味について説明し、本発明に係 10 る化合物についてさらに詳細に説明する。

本明細書において、特に断りがない限り、下記の基としては、以下のものを 具体的に挙げることができる。

「アリール」とは、好ましくは、炭素数6乃至14の炭化水素芳香環を意味し、例えばフェニル、ナフチル、ビフェニル、アントリル等が挙げられ、これらのうち、フェニル、ナフチル又はビフェニルが好ましく、フェニルがより好ましい。

「 C_{2-6} アルケニル」とは、直鎖又は分岐を有する炭素数 2 乃至 6 のアルケニルを意味し、例えば、アリル、2 -プロペニル、1 -プテニル、2 - ブテニル、2 - ブテニル、1 -ペンテニル等が挙げられる。

「C₃₋₇シクロアルキル」とは、具体的には、例えば、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル等が挙げられる。 「ハロゲン」とは、フッ素、塩素、臭素又はヨウ素を意味する。

- 「 $-(CH_2)_{1-6}-OH$ 」としては、例えば、ヒドロキシメチレン、ヒドロ キシエチレン等が挙げられる。
- 「-(CH_2) $_{1-6}$ - OC_{1-6} アルキル」としては、例えば、メトキシメチル、 メトキシエチル、プロピルオキシメチル、イソプロピルオキシメチル等が挙げ 10 られる。
 - 「-C(O)-1-6アルキル」としては、例えば、アセチル、エチルカルボニル、イソプロピルカルボニル、プロピルカルボニル等が挙げられる。
 - 「-C (O) OC_{1-6} アルキル」としては、例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル又は t e r t -ブトキシカルボニル等が挙げられる。
- 15 「 $-(CH_2)_{1-6}-NH_2$ 」としては、例えば、アミノメチル、アミノエチル、アミノプロピル等が挙げられる。
 - 「 $-NH-C_{1-6}$ アルキル」としては、例えば、メチルアミノ、エチルアミノ、プロピルアミノ又は2-メチルプチル-アミノ等が挙げられる。
- 「 $-N-ジ-(C_{1-6}$ アルキル)」とは、同一又は異なる前記定義の「 C_{1-6} 20 アルキル」とNとが結合した基を意味し、例えば、ジメチルアミノ、エチルプロピルアミノ、2-メチルブチル-1-メチルアミノ等が挙げられる。また、「 $-N-ジ-(C_{1-6}$ アルキル)」中の同一又は異なる C_{1-4} アルキルが窒素原子と一緒になって、環を形成していてもよく、該環の具体例としては、例えば、ピペリジン、ピロリジン等が挙げられる。
- 25 「 $-CH_{3-a}F_a$ 」は、メチル中の1乃至3の水素原子がフッ素原子で置換された基を意味し、例えば、トリフルオロメチル、ジフルオロメチル又はフルオロメチル等が挙げられる。
 - 「 $-OCH_{3-a}F_a$ 」は、前記定義の「 $-CH_{3-a}F_a$ 」と酸素原子とが結合した基を意味し、例えば、トリフルオロメトキシ、ジフルオロメトキシ又はフル

オロメトキシ等が挙げられる。

aは、1乃至3の整数を示す。

本発明に係る化合物について更に具体的に開示するために、式(I-0)、 (I-1)、 (I-2)、 (I-1) 又は (I-12) において用いられる 各種記号について、具体例を挙げて説明する。

本発明に係る式(I-0)

$$\begin{pmatrix}
R^{1} - X_{5} - X_{1} \\
2 - X_{3} \\
(R^{2}) \\
q$$
(I-0)

で表される化合物について説明する。

15

20

 X_5 は、-O-、-S-、-S(O)-、-S(O) $_2-$ 、単結合又は-O-10 $C_{1-6}-$ アルキルを示す。

R¹は、アリールを示すか、或いは、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を環内に1乃至4有する単環の又は双環の4乃至10員の含窒素複素環を示す。

R¹が示す「アリール」とは、前記定義のアリールと同様の基が挙げられ、フェニル、ナフチル又はビフェニルが好ましく、フェニルがより好ましい。

R¹が示す「窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を環内に1乃至4有する4乃至7員の単環又は9若しくは10員の縮合した複素環」とは、複素環の環構成原子のうちの1乃至4が、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子であり、複素環構成原子の他の原子が炭素原子であって、環全体として4乃至7員環を構成する単環の若しくは9若しくは10員環を構成する双環の脂肪族複素環又は芳香族複素環を意味する。

該複素環内に窒素原子を有する場合には、該窒素原子は、N-オキサイドを 形成していてもよい。

25 該複素環内にヘテロ原子が2又は3有する場合には、これらは同一又は異

なっていてもよい。

該複素環が、脂肪族複素環である場合には、該複素環内に二重結合を1又は 2有していてもよい

該複素環が、脂肪族複素環である場合には、また、該複素環中のメチレンが、 窒素原子、硫黄原子又は酸素原子で置き換わっていてもよく、さらに、該硫黄 原子は、酸化されてスルフェニル又はスルホニルとなっていてもよい。

該複素環としては、例えば、アゼチジニル、チアゾリジニル、ピロリジニル、 ピロリニル、2-ピロリドニル、アゼパニル、2,5-ジオキソピロリジニル、 2-ベンゾオキソリノニル、1,1-ジオキソテトラヒドロチエニル、2,

- 4ージオキソイミダゾリジニル、2ーオキソー[1,3,4]ー(4ートリア ゾリニル)、2ーオキサゾリジノニル、5,6ージヒドロウラシリル、1,3ーベンゾジオキソリル、[1,2,4]ーオキサジアゾリニル、2ーアザビ シクロ[2.2.1]ヘプチル、4ーチアゾリドニル、モルホリニノ、2ーオ キソテトラヒドロフラニル、テトラヒドロフラニル、2,3ージヒドロベンゾ フラニル、ベンゾチエニル、イソキサゾリル、テトラヒドロピラニル、ピペリ
- 15 フラニル、ベンゾチエニル、イソキサゾリル、テトラヒドロピラニル、ピペリジル、1-オキソー1、3-ジヒドロイソインドリル、ピペラジニル、チオモルホリノ、1、1-ジオキソチオモルホリノ、テトラヒドロピラニル、1、3-ジオキソラニル、ホモピペラジニル、チエニル、イソオキサゾリル、イミダゾリル、ピロリル、チアゾリル、チアジアゾリル、イソチアゾリル、[1、
- 20 2,4]-トリアゾリル、[1,2,3]-トリアゾリル、ピラニル、インドリル、ピリミジニル、チアゾリル、ピラジニル、ピリダジニル、ピリジル、4-ピリドニル、キノリル又はイソキノリニルが挙げられる。

これらのうち、4乃至7員の単環の複素環としては、具体的には、例えば、 アゼチジニル、イソキサゾリル、ピロリジニル、2-ピロリドニル、2,5-ジオキソピロリドニル、モルホリノ、テトラヒドロフラニル、アゼパニル、ピ ペリジル、ピペラジニル、チオモルホリノ、テトラヒドロピラニル、イミダゾ リル、トリアゾリル、オキサジアゾリル、テトラゾリル、ピラゾリル、インド リル、チアゾリル、チアジアゾリル、ピラジニル、ピリダジニル又はピリジル 等が挙げられる。 これらのうち、4乃至7員の単環の脂肪族複素環としては、具体的には、例 えば、アゼチジニル、ピロリジニル、ピペリジノ、ピペリジニル、アゼパニル、 ピペラジニル、モルホリノ、チオモルホリノ、ホモピペラジニル、イミダゾリ ジニル、ピラゾリジニル等が挙げられる。

- 5 これらのうち、5又は6員の単環の芳香族複素環としては、具体的には、例 えば、ピロリル、フリル、チエニル、ピラゾリル、イソキサゾリル、イソチア ゾリル、イミダゾリル、オキサゾリル、チアゾリル、トリアゾリル、オキサジ アゾリル、チアジアゾリル、テトラゾリル、ピリジル、ピラジニル、ピリミジ ニル、ピリダジニル等が挙げられる。
- これらのうち、9又は10員の縮合した複素環としては、具体的には、例えば、ベンゾフラニル、ベンゾイミダゾリル、ベンゾチオフェニル、ベンゾチアゾリル、ベンゾイソチアゾリル、ベンゾオキサゾリル、ベンゾイソオキサゾリル、ピリドイミダゾリル、キノリル、イソキノリル、キノキサリニル、キナゾリニル、フタラジニル、シンノリニル、インドリル、インダゾリル、プリニル、インドリジニル、イソインドリル、プテリジニル又はナフチリジニル等が挙げ

該複素環としては、該複素環構成原子の少なくとも1つが窒素原子である4 乃至7員の単環の脂肪族複素環又は5若しくは6員の芳香族複素環が好ましい。 R^1 は、1乃至3の R^4 で置換されていてもよい。

- 20 ここで、 R^4 は、それぞれ独立して、 $-C_{1-6}$ アルキル(該アルキルは、同一 又は異なる、1乃至3のヒドロキシ、ハロゲン、 $-OC(O)-C_{1-6}$ アルキル (該アルキルは1乃至3のハロゲンで置換されていてもよい)又は $-OC_{1-6}$ アルキルで置換されていてもよい)、
 - -C₃₋₈シクロアルキル、
- 25 $-C_{2-6}$ アルケニル、

られる。

- $-C(0) N(R^{51}) R^{52}$
- -S (O) $_2-N$ (R 51) R 52
- $-O-C_{1-6}$ アルキル(該 C_{1-6} アルキルは、ハロゲン又はN(R^{51}) R^{52} で置 換されていてもよい)、

- -S (O) 0-2-C1-6アルキル、
- -C (O) $-C_{1-6}$ アルキル(該 C_{1-6} アルキルは、ハロゲン、アミノ、CN、ヒドロキシ、 $-O-C_{1-6}$ アルキル、 $-CH_{3-a}F_a$ 、-OC (O) $-C_{1-6}$ アルキル、+ル、-N (C_{1-6} アルキル)C (O) $O-C_{1-6}$ アルキル、フェニル、-N (R^{51}) R^{52} 、-NH-C (O) $-C_{1-6}$ アルキル、-N (C_{1-6} アルキル)-C (O) $-C_{1-6}$ アルキル又は-NH-S (O) $_{0-2}C_{1-6}$ アルキルで置換され
 - $-C(O)-C_{3-8}$ シクロアルキル、
 - $-C(S)-C_{1-6}$ アルキル、

ていてもよい)、

- 10 -C(O)-O-C₁₋₆アルキル、
 - (CH₂) ₀₋₄ N (R⁵³) C (O) R⁵⁴,
 - $-N (R^{53}) -C (O) -O -R^{54}$
 - -C(O)-アリール(該アリールは、ハロゲンで置換されていてもよい)、
 - -C(O)-芳香族複素環、
- 15 C (O) 複素環、

複素環(該複素環は、 $-C_{1-6}$ アルキル(該 $-C_{1-6}$ アルキルは、ハロゲン又は $-O-C_{1-6}$ アルキルで置換されていてもよい))、

フェニル (該フェニルは、ハロゲン、 $-C_{1-6}$ アルキル、 $-O-C_{1-6}$ アルキル で置換されていてもよい)、

20 ハロゲン、CN、ホルミル、COOH、アミノ、オキソ、ヒドロキシ、ヒドロキシアミジノ又はニトロを示す。

R⁴が示す「ハロゲン」とは、前記定義と同様の基を意味する。

 R^4 が示す「 $-C_{1-6}$ アルキル」としては、直鎖又は分岐を有する炭素数1乃至6のアルキルを意味し、例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、

25 ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、イソア su, su

3-ジメチルプチル、2, 3-ジメチルプチル、3, 3-ジメチルプチル、 <math>1-xチルプチル、2-xチルプチル、1, 2, 2-トリメチルプロピル、 1-xチルー 2-メチルプロピル等が挙げられる。

該「 $-C_{1-6}$ アルキル」は、1乃至3のヒドロキシ、ハロゲン、-OC5 (O) $-C_{1-6}$ アルキル(該アルキルは、1乃至3のハロゲンで置換されていてもよい)又は $-O-C_{1-6}$ アルキルで置換されていてもよい。

該「 $-C_{1-6}$ アルキル」が、上記置換基を2又は3有する場合には、これらは、同一又は異なっていてもよい。

該置換基のハロゲンとは、前記定義のハロゲンと同様の基が挙げられる。

10 該置換基の $-OC(O)-C_{1-6}$ アルキルとしては、例えば、メチルカルボニルオキシ、エチルカルボニルオキシ、イソプロピルカルボニルオキシ等が挙げられる。

該置換基の $-OC(O)-C_{1-6}$ アルキルは、前記定義のハロゲン原子で1乃至3置換されていてもよい。

15 該置換基の $-O-C_{1-6}$ アルキルとしては、例えば、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ等が挙げられる。

 R^4 が示す「-S (O) $_{0-2}-C_{1-6}$ アルキル」とは、-S (O) $_{0-2}-$ と前記 定義の $-C_{1-6}$ アルキルとが結合した基を意味し、例えば、-S-エチル、-S-メチル、-S-イソプロピル、-S-プロピル、-S (O) $_2-$ メチル、-S (O) $_2-$ メチル、-S

該「-S(O) $_{0-2}-C_{1-6}$ アルキル」中の $-C_{1-6}$ アルキルは、ヒドロキシで置換されていてもよい。

 R^4 が示す「 $-C_{3-8}$ シクロアルキル」としては、前記定義と同様の基が挙げられる。

25 R^4 が示す「 $-C_{2-6}$ アルケニル」としては、前記定義と同様の基が挙げられる。

 R^4 が示す「C (O) N (R^{51}) R^{52} 」とは、置換された又は無置換のカルバモイル基を意味するか、或いは、N、 R^{51} 及び R^{52} が一緒になって形成する4. 乃至7員の脂肪族複素環とカルボニルとが結合した基を意味する。

R⁴が示す「C (O) N (R⁵¹) R⁵²」のうち、置換された又は無置換の置換 カルバモイルとしては、例えば、カルバモイル、メチルカルバモイル、エチル カルバモイル、イソプロピルカルバモイル、プロピルカルバモイル、エチルメ チルカルバモイル、ジメチルカルバモイル、イソプロピルメチルカルバモイル、 ジイソプロピルカルバモイル、ジエチルカルバモイル等が挙げられる。

 R^4 が示す「C (O) N (R^{51}) R^{52} 」のうちのN、 R^{51} 及び R^{52} が一緒になって形成する4乃至 7 員の脂肪族とは、具体的には、例えば、アゼチジニル、ピロリジニル、ピペリジノ、ピペラジニル、モルホリノ等が挙げられる。したがって、C (O) N (R^{51}) R^{52} としては、アゼチジン-1 – カルボニル、ピロリジン-1 – カルボニル、ピペリジン-1 – カルボニル、ピペラジン-1 – カルボニル、モルホリン-1 – カルボニル、モルホリン-1 – カルボニル、モルホリン-1 – カルボニル等が挙げられる。

 R^4 が示す「-C (O) $-O-C_{1-6}$ アルキル」としては、前記定義の「-C (O) $-O-C_{1-6}$ アルキル」と同様の基が挙げられる。

 R^4 が示す「 $-O-C_{1-6}$ アルキル」としては、前記定義の「 $-O-C_{1-6}$ ア 15 ルキル」と同様の基が挙げられる。

該 $-O-C_{1-6}$ アルキルは、ハロゲン又は $N(R^{51})R^{52}$ で置換されていてもよい。

 R^4 が示す「-C (O) $-C_{1-6}$ アルキル」としては、前記定義の「-C (O) $-C_{1-6}$ アルキル」と同様の基が挙げられる。

該「-C (O) $-C_{1-6}$ アルキル」は、ハロゲン、アミノ、 $-CH_{3-a}F_a$ 、 CN、ヒドロキシ、 $-O-C_{1-6}$ アルキル、-O-C (O) $-C_{1-6}$ アルキル、-N- (C $_{1-6}$ アルキル)-C (O) $O-C_{1-6}$ アルキル、-NH-C (O) $O-C_{1-6}$ アルキル、フェニル、-N (R $_{51}$) R $_{52}$ 、-NH-C (O) $-C_{1-6}$ アルキル、-N- (C $_{1-6}$ アルキル)-C (O) $-C_{1-6}$ アルキル -N- (C $_{1-6}$ アルキル)-C (O) $-C_{1-6}$ アルキル -N- (D) $-C_{1-6}$ アルキル -N- (D) $-C_{1-6}$ アルキルで置換されていてもよい。

該置換基の「ハロゲン」としては、前記定義のハロゲンと同様の基が挙げられる。

該置換基の「 $-CH_{3-a}F_a$ 」としては、前記定義の「 $-CH_{3-a}F_a$ 」と同様 の基が挙げられる。

該置換基の「 $-O-C_{1-6}$ アルキル」としては、前記定義の「 $-O-C_{1-6}$ アルキル」と同様の基が挙げられる。

該置換基の「-O-C(O) $-C_{1-6}$ アルキル」としては、前記「-O-C(O) $-C_{1-6}$ アルキル」と同様の基が挙げられる。

5 該置換基の「 $-N-(C_{1-6}$ アルキル) $-C(O)O-C_{1-6}$ アルキル」とは、 $-N-(C_{1-6}$ アルキル) -と前記 $-C(O)O-C_{1-6}$ アルキルとが結合した基を意味し、具体的には、例えば、-N(Me)-C(O)O-tert

該置換基の「-NH-C (O) $O-C_{1-6}$ アルキル」とは、-NH-と前記- 10 C (O) $O-C_{1-6}$ アルキルとが結合した基を意味し、具体的には、例えば、- NH-C (O) O-メチル、-NH-C (O) O-エチル、-NH-C (O) O-イソプロピル-NH-C (O) -プロピル等が挙げられる。

該置換基の「 $-N(R^{51})R^{52}$ 」としては、前記「 $-N(R^{51})R^{52}$ 」と同様の基が挙げられる。

該置換基の「 $-N-(C_{1-6}$ アルキル) $-C(O)-C_{1-6}$ アルキル」と 20 は、 $-N-(C_{1-6}$ アルキル $-C(O)-C_{1-6}$ アルキルとが結 合した基を意味し、具体的には、例えば、-N(メチル)-C(O)-メチル、-N(メチル)-C(O)-エチル、-N(エチル)-C(O)-イソプロピル、-N(メチル)-C(O)-イソプロピル、-N(イソプロピル)-C(O)-メチル等が挙げられる。

25 該置換基の-NH-S (O) $_{0-2}-C_{1-6}$ アルキルとは、-NH-と前記-S (O) $_{0-2}-C_{1-6}$ アルキルとが結合した基を意味し、具体的には、例えば、-NH-S (O) $_2-$ メチル、-NH-S (O) $_2-$ エチル、-NH-S (O) $_2-$ イソプロピル等が挙げられる。

 C_{1-6} アルキル上に前記置換基を有していてもよい「-C(O) $-C_{1-6}$ アル

キル」としては、具体的には、例えば、フルオロメチルカルボニル、2,2,2ートリフルオロエチルカルボニル、シアノメチルカルボニル、ヒドロキシメチルカルボニル、2ーヒドロキシエチルカルボニル、メトキシメチルカルボニル、アミノメチルカルボニル、Nーメチルアミノカルボニル、2ーフェニルエチルカルボニル等が挙げられる。

 R^4 が示す「-C (S) $-C_{1-6}$ アルキル」とは、-C (S) -と前記定義の「 $-C_{1-6}$ アルキル」とが結合した基を意味し、具体的には、例えば、-C (S) -メチル、-C (S) -エチル、-C (S) -イソプロピル、-C (S) -プロピル等が挙げられる。

10 R^4 が示す「 $-(CH_2)_{0-4}-N(R^{53})-C(O)-R^{54}$ 」において、 R^5 3 は、水素原子又は $-C_{1-6}$ アルキルを意味し、 R^{54} は、 $-C_{1-6}$ アルキルを意味するか、或いは、「 $-(CH_2)_{0-4}-N(R^{53})-C(O)-R^{54}$ 」中の $-N(R^{53})-C(O)-R^{54}$ において、 $-N-C(O)-ER^{53}$ 及び R^{54} のアルキルが一緒になって形成する 4 乃至 7 員の含窒素脂肪族複素環(該複素環は、オキソで置換されていてもよく、また、環内に二重結合を 1 又は 2 有していてもよい)を意味する。

 R^{53} が水素原子又は $-C_{1-6}$ アルキルであり、かつ、 R^{54} は、 $-C_{1-6}$ アルキルである場合の「 $-(CH_2)_{0-4}$ -N(R^{53})-C(O)- R^{54} 」としては、具体的には、例えば、 $-CH_2$ -NH-C(O)-メチル、 $-CH_2$ -NH-C

20 (O)-エチル、 $-CH_2$ -NH-C(O)-イソプロピル、 $-CH_2$ -NH-C

C(O)-プロピル、 $-CH_2$ -N(メチル)-C(O)-メチル、 $-CH_2$ -N(エチル)-C(O)-メチル、-NH-C(O)-メチル、-NH-C(O)-メチル、-NH-C(O)-ズチル、-NH-C(O)-ズチル、-NH-C(O)-プロピル、-N(メチル)-C(O)-メチル、-NH-C(O)-プロピル、-N(メチル)-C(O)-メチル、-N(

-N-C(O)-と R^{53} 及び R^{54} の C_{1-6} -アルキルが一緒になって4乃至 7員の含窒素脂肪族複素環(該複素環は、オキソで置換されていてもよく、また、環内に二重結合を1又は2有していてもよい)を形成する場合の「-(C H_2) $_{0-4}$ -N(R^{53})-C(O)-R 54 」としては、具体的には、例えば、式

で表される基等が挙げられる。

 R^4 が示す「-N (R^{55}) -C (O) $-O-R^{56}$ 」において、 R^{55} は、水素 原子又は $-C_{1-6}$ アルキルを意味し、 R^{56} は、 $-C_{1-6}$ アルキルを意味するか、 或いは、「-N (R^{55}) -C (O) $-O-R^{56}$ 」中の-N (R^{55}) -C (O) $-O-R^{56}$ において、-N-C (O) $-O-ER^{55}$ 及び R^{56} のアルキル が一緒になって形成する 4 乃至 7 員の含窒素脂肪族複素環を意味する。

 R^{55} が水素原子又は $-C_{1-6}$ アルキルであり、かつ、 R^{56} は、 $-C_{1-6}$ アルキ 10 ルである場合の「-N(R^{55})-C(O) $-O-R^{56}$ 」としては、具体的には、例えば、-NH-C(O)-O-メチル、<math>-NH-C(O)-O-エチル、-NH-C(O)-O-プロピル、-NH-C(O)-O-プロピル、-NH-C(O)-O-プロピル、-NH-C(O)-O-プロピル、-NH-C(O)-O-𝒮ロピル、- 後げられる。

15 -N-C (O) -O-とR⁵⁵及びR⁵⁶のC₁₋₆-アルキルが一緒になって4
 乃至7員の含窒素脂肪族複素環を形成する場合の「-N(R⁵³)-C(O)-R⁵⁴」としては、具体的には、例えば、式(V)

(V)

で表される基等が挙げられる。

R⁴が示す「-C(O)-アリール」とは、カルボニルと前記定義のアリール とが結合した基を意味し、具体的には、例えば、ベンゾイル、ナフチルカルボ ニル等が挙げられる。

また、該「-C(O)-アリール」中のアリールは、前記定義のハロゲン原子で、1万至3置換されていてもよい。

該置換基のハロゲンが、2又は3存在する場合には、これらは、同一又は異なっていてもよい。

10 R⁴が示す「-C(O)-芳香族複素環」とは、カルボニルと前記定義の5若しくは6員の単環の芳香族複素環又は9若しくは10員の双環の芳香族複素環とが結合した基を意味し、具体的には、例えば、-C(O)-ピロリル、-C(O)-フリル、-C(O)-チェニル、-C(O)-、-C(O)-ピラゾリル、-C(O)-イソキサゾリル、-C(O)-イソチアゾリル、-C(O)-インチアゾリル、-C(O)-オキサゾリル、-C(O)-チアゾリル、-C(O)-チアゾリル、-C(O)-ナリアゾリル、-C(O)-ナリアゾリル、-C(O)-ナリアゾリル、-C(O)-ナリアゾリル、-C(O)-ピリジル、-C(O)-ピラジニル、-C(O)-ピリジニル等が挙げられる。

20 R⁴が示す「-C(O)-芳香族複素環」とは、カルボニルと前記定義の4乃至7員の単環の脂肪族複素環とが結合した基を意味し、具体的には、具体的には、例えば、-C(O)-アゼチジニル、-C(O)-ピロリジニル、-C(O)-ピペリジノ、-C(O)-ピペリジニル、-C(O)-アゼパニル、-C(O)-ピペラジニル、-C(O)-モルホリノ、-C(O)-チオ25 モルホリノ、-C(O)-ホモピペラジニル、-C(O)-イミダゾリジニ

ル、-C(O)-ピラゾリジニル等が挙げられる。

 R^4 が示す「複素環」とは、 R^1 が示す「複素環」と同様の基が挙げられる。

また、該複素環は、 $-C_{1-6}$ -アルキル、ハロゲン又は $-O-C_{1-6}$ -アルキルで1乃至3置換されていてもよい。

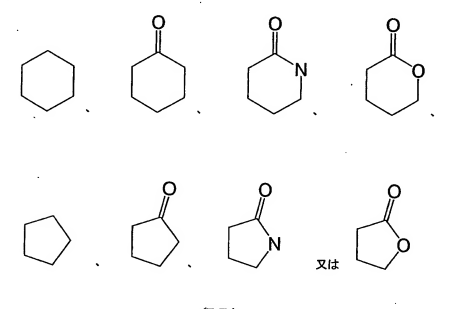
5 該置換基が2又は3存在する場合には、これらは、同一又は異なっていても よい。

該置換基の $-C_{1-6}$ -アルキル、ハロゲン及び $-O-C_{1-6}$ -アルキルは、それぞれ、前記定義のものと同様の基が挙げられる。

 R^4 が示す「ハロゲン」としては、前記定義の「ハロゲン」と同様の基が挙げ 10 られる。

 R^4 が示す「フェニル」は、ハロゲン、 $-C_{1-6}$ アルキル又は $-O-C_{1-6}$ アルキルで置換されていてもよい。

 R^1 が置換基として R^4 を2又は3有している場合には、同一又は異なる2つの R^4 が一緒になって、4乃至6員環を形成していてもよく、具体的には、例えば、式(VI)



(VI)

で表される基等が挙げられる。

 $-X_5$ -は、-O-、-S-、-S(O)-、-S(O)。 $_2$ -、単結合又は-O-C $_{1-6}$ アルキルを示す。

 $-X_5$ -としては、-O-、-S-、-S(O) -、-S(O) $_2$ -又は単結合である場合が好ましい。

 $R^1 - X_5 - ($ 該 R^1 は、1乃至3の前記の R^4 で置換されていてもよい。)とし ては、具体的には、例えば、フェニルスルファニル、フェノキシ、ベンジルオ キシ、フェネチルオキシ、2-シアノフェノキシ、3-シアノフェノキシ、 4-シアノフェノキシ、2-シアノー6-フルオロフェノキシ、2-カルバモ イルフェノキシ、3-カルバモイルフェノキシ、4-カルバモイルフェノキシ、 2-フルオロー6-カルバモイルフェノキシ、2-メチルカルバモイルフェノ キシ、3-メチルカルバモイルフェノキシ、4-メチルカルバモイルフェノキ シ、2-ジメチルカルバモイルフェノキシ、3-ジメチルカルバモイルフェノ キシ、4-ジメチルカルバモイルフェノキシ、2-メトキシ-フェノキシ、 3-メトキシフェノキシ、4-メトキシフェノキシ、4-メトキシメチルフェ ノキシ、2-イソプロピルフェノキシ、3-イソプロピルフェノキシ、4-イ ソプロピルフェノキシ、2-メチルフェノキシ、3-メチルフェノキシ、4-15 メチルフェノキシ、2-エチルフェノキシ、3-エチルフェノキシ、4-エチ ルフェノキシ、2-アセチルフェノキシ、3-アセチルフェノキシ、4-アセ チルフェノキシ、2-メタンスルホニル-フェノキシ、3-メタンスルホニル フェノキシ、3-クロロ-4-メタンスルホニルフェノキシ、4-メタンスル ホニルフェノキシ、2-エタンスルホニルフェノキシ、3-エタンスルホニル フェノキシ、4-エタンスルホニルフェノキシ、2-メトキシカルボニルフェ 20 ノキシ、3-メトキシカルボニルフェノキシ、4-メトキシカルボニルフェノ キシ、2-エトキシカルボニルフェノキシ、3-エトキシカルボニルフェノキ シ、4-エトキシカルボニルフェノキシ、2-ヒドロキシフェノキシ、3-ヒ ドロキシフェノキシ、4-ヒドロキシフェノキシ、2-ヒドロキシメチルフェ 25 ノキシ、3-ヒドロキシメチルフェノキシ、4-ヒドロキシメチルフェノキシ、 2-ヒドロキシエチルフェノキシ、3-ヒドロキシエチルフェノキシ、4-ヒ ドロキシエチルフェノキシ、2ーホルミルフェノキシ、3ーホルミルフェノキ シ、4-ホルミルフェノキシ、2-(1-ヒドロキシエチル)フェノキシ、 3-(1-ヒドロキシエチル)フェノキシ、4-(1-ヒドロキシエチル)

フェノキシ、2,3ージフルオロフェノキシ、2,5ージフルオロフェノキシ、 2, 4-ジフルオロフェノキシ、2, 6-ジフルオロフェノキシ、2-フルオ ロフェノキシ、3-フルオロフェノキシ、4-フルオロフェノキシ、2-ジー フルオロメトキシフェノキシ、3-ジフルオロメトキシフェノキシ、4-ジフ ルオロメトキシフェノキシ、2-トリフルオロメトキシフェノキシ、3-トリ 5 フルオロメトキシフェノキシ、4-トリフルオロメトキシフェノキシ、2-(1H-テトラゾール-5-イル)フェノキシ、3-(1H-テトラゾール-5-イル)フェノキシ、4-(1H-テトラゾール-5-イル)フェノキシ、 4-(2-メチル-2H-テトラゾール-5-イル)フェノキシ、2-(オキ サジアゾールー3-イル)フェノキシ、3-(オキサジアゾール-3-イル) 10 フェノキシ、4-(オキサジアゾール-3-イル)フェノキシ、2-(5-メ チルオキサジアゾールー3ーイル)フェノキシ、3-(5-メチルオキサジア ゾールー3-イル)フェノキシ、4-(5-メチルオキサジアゾール-3-イ ル)フェノキシ、2-メトキシフェニルスルファニル、3-メトキシフェニル スルファニル、4-メトキシフェニルスルファニル、2-メトキシフェニルメ 15 チルスルファニル、3-メトキシフェニルメチルスルファニル、4-メトキシ フェニルメチルスルファニル2-(5-オキソー4,5-ジヒドロー[1,2, 4」オキサジアゾールー3ーイル)フェノキシ、3-(5-オキソー4,5-ジヒドロー [1, 2, 4] オキサジアゾールー3ーイル) フェノキシ、4ー 20 **(5-オキソー4,5-ジヒドロー[1,2,4]オキサジアゾールー3-イ** ル)フェノキシ、2-(N-E)ロキシアミジノ)フェノキシ、3-(N-E)ドロキシアミジノ) フェノキシ、4-(N-ヒドロキシアミジノ) フェノキシ、 2'-フルオロビフェニル-4-イルオキシ、ピリジン-2-イルスルファニ ル、ピリジンー3-イルスルファニル、ピリジン-4-イルスルファニル、ピ 25 リジン-4-イルスルホニルアミノピリジン-2-イルオキシ、ピリジン-2-イルオキシ、ピリジン-3-イルオキシ、ピリジン-4-イルオキシ、 2-メトキシピリジン-3-イルオキシ、2-メトキシピリジン-4-イルオ キシ、6-メトキシピリジン-3-イルオキシ、6-メトキシピリジン-2-イルオキシ、3-メトキシピリジン-2-イルオキシ、4-メトキシピリジ

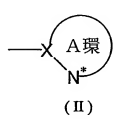
ンー2-イルオキシ、5-メトキシピリジン-2-イルオキシ、6-メトキシ **- メチルピリジン-3-イルオキシ、2-ジフルオロメトキシピリジン-3-イ** ルオキシ、4ージフルオロメトキシピリジンー3ーイルオキシ、6ーメチルピ リジン-2-イルスルファニル、5-メチルピリジン-2-イルスルファニル、 4-メチルピリジン-2-イルスルファニル、3-メチルピリジン-2-イル 5 スルファニル、4-シアノーピリジン-3-イルオキシ、6-シアノーピリジ ンー3ーイルオキシ、4ージメチルカルバモイルーピリジンー3ーイルオキシ、 6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ、6-エタンスルホニルー _ ピリジンー3ーイルオキシ、4-メタンスルホニルーピリジンー3ーイルオキ シ、2-シアノーピリジンー3-イルオキシ、2-ジメチルカルバモイルーピ リジン-3-イルオキシ、2-メタンスルホニル-ピリジン-3-イルオキシ、 2 - メチルピリジン - 3 - イルスルファニル、2 - クロロピリジン - 3 - イル オキシ、6-アセチルアミノーピリジン-3-イルオキシ、2-オキソ-2 H-[1, 3'] ビピリジン-6'-イルオキシ、4-メチルピリジン-3-イルスルファニル、5-メチルピリジン-3-イルスルファニル、6-メチル 15 ピリジン-3-イルスルファニル、2-メチルピリジン-4-イルスルファニ ル、3-メチルピリジン-4-イルスルファニル、4-メチルピリジン-3-イルスルホニル、5 - メチルピリジン-3 - イルスルホニル、6 - メチルピリ ジン-3-イルスルホニル、2-メチルピリジン-3-イルスルホニル、3-メチルピリジン-2-イルスルホニル、4-メチルピリジン-2-イルスルホ 20 ニル、5 -メチルピリジン-2 -イルスルホニル、6 -メチルピリジン-2 -イルスルホニル、2-オキソ-1,2-ジヒドロピリジン-3-イルオキシ、 1-メチル-2-オキソ-1, 2-ジヒドロピリジン-3-イルオキシ、1-エチルー2ーオキソー1、2ージヒドロピリジンー3ーイルオキシ、5ーブロ モピリジン-2-イルオキシ、6-(5-メチル-[1, 2, 4]オキサジア 25 ゾール-3 - イル-ピリジン) -3 - イルオキシ、6 - ([1, 2, 4] オキ サジアゾールー3ーイルーピリジン) -3-イルオキシ、1H-イミダゾー ルー2-イルスルファニル、1-メチル-1H-イミダゾール-2-イルスル ファニル、4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル、4-

メチルー4H-[1, 2, 4]トリアゾールー3-4ルスルファニル、6-1(2-メチル-2H-テトラゾール-5-イル) ピリジン-3-イルオキシ、 5-(2-オキソーオキサジアゾリジン-3-イル)ピリジン-2-イルオキ シ、6-ピラジン-2-イルーピリジン-3-イルオキシ、1-アセチルピロ リジン-2-イル、2-アセチルピロリジン-1-イル、1-アセチル-3-フルオローピロリジンー2ーイル、1-アセチルー5-メチルーピロリジンー 2-イル、1-アセチルピペリジン-2-イル、1-エチルカルボニルーピロ リジン-2-イル、2-エチルカルポニルピロリジン-1-イル、1-エチル カルボニルーピペリジン-2-イル、1-n-プロピルカルボニルーピロリジ ン-2-イル、2-n-プロピルカルボニルーピロリジン-2-イル、1-10 n-プロピルカルボニルーピペリジン-2-イル、1-イソプロピルーピロリ ジン-2-イル、2-イソプロピルーピロリジン-1-イル、1-イソプロピ ルーピペリジンー2ーイル、1ーヒドロキシエチルカルボニルーピロリジンー 2-イル、2-ヒドロキシエチルカルボニルーピロリジン-1-イル、1-ヒ ドロキシエチルカルボニルーピペリジン-2-イル、1-ヒドロキシメチルカ 15 ルボニルーピロリジンー2ーイル、2ーヒドロキシメチルカルボニルーピロリ ジンー1-イル、1-ヒドロキシメチルカルボニル-ピペリジン-2-イル、 1-メトキシメチルカルボニルーピロリジン-2-イル、2-メトキシメチル カルボニルーピロリジン-1-イル、1-メトキシメチルカルボニルーピペリ ジン-2-イル、1-エトキシメチルカルボニルーピロリジン-2-イル、 20 2-エトキシメチルカルボニルーピロリジン-1-イル、1-エトキシメチル カルボニルーピペリジンー2ーイル、1ーメチルピロリジンー2ーイル、2ー メチルピロリジン-1-イル、1-メチルピペリジン-2-イル、1-エチル ピロリジン-2-イル、2-エチルピロリジン-1-イル、1-エチルピペリ 25ジンー2ーイル、1ーフェニルカルボニルーピロリジンー2ーイル、2ーフェ ニルカルボニルーピロリジン-1-イル、1-フェニルカルボニルーピペリジ ン-2-イル、1-フェネチルカルボニルーピロリジン-2-イル、2-フェ ネチルカルボニルーピロリジン-1-イル、1-フェネチルカルボニル-ピペ リジン-2-イル、1-ベンジルカルボニル-ピロリジン-2-イル、2-ベ

ンジルカルボニルーピロリジンー1-イル、1-ベンジルカルボニルーピペリ ジンー2ーイル、1ージメチルアミノメチルカルボニルーピロリジンー2ーイ ル、2-ジメチルアミノメチルカルボニル-ピロリジン-1-イル、1-ジメ チルアミノメチルカルボニルーピペリジンー2ーイル、1ーメチルアミノメチ ルカルボニルーピロリジンー2-イル、2-メチルアミノメチルカルボニルー ピロリジン-1-イル、1-メチルアミノメチルカルボニルーピペリジンー 2ーイル、1ーシクロヘキシルカルボニルーピロリジンー2ーイル、2ーシク ロヘキシルカルボニルーピロリジンー1ーイル、1ーシクロヘキシルカルボニ ルーピペリジンー2-イル、1-シクロペンチルカルボニルーピロリジン-2-イル、2-シクロペンチルカルボニル-ピロリジン-1-イル、1-シク 10 ロペンチルカルボニルーピペリジンー2ーイル、1-(1-メチルー3-オキ ソブチルカルボニル)-ピロリジン-2-イル、2-(1-メチル-3-オキ ソブチルカルボニル)ーピロリジン-1-イル、1-(1-メチル-3-オキ ソブチルカルボニル)ーピペリジンー2ーイル、1ーメタンスルホニルーピロ リジン-2-イル、2-メタンスルホニルーピロリジン-1-イル、1-メタ 15 ンスルホニルーピペリジンー2ーイル、1ーエタンスルホニルーピロリジンー 2-イル、2-エタンスルホニルーピロリジン-1-イル、1-エタンスルホ ニルーピペリジン-2-イル、1-イソプロピルスルホニル-ピロリジン-2-イル、2-イソプロピルスルホニルーピロリジン-1-イル、1-イソプ 20 ロピルスルホニルーピペリジンー2-イル、1-カルバモイルーピロリジンー 2-イル、2-カルバモイルーピロリジン-1-イル、1-カルバモイルーピ ペリジン-2-イル、1-カルバモイルメチル-ピロリジン-2-イル、2-カルバモイルメチルーピロリジン-1-イル、1-カルバモイルメチルーピペ リジン-2-イル、1-カルバモイルエチルーピロリジン-2-イル、2-カ ルバモイルエチルーピロリジン-1-イル、1-カルバモイルエチルーピペリ 25 ジンー2ーイル、1 - (ピロリジン-2-イルカルボニル) ピロリジン-2-イル、2-(ピロリジン-2-イルカルボニル)ピロリジン-1-イル、1-(ピロリジンー2-イルカルボニル)-ピペリジン-2-イル、1-(ピリミ ジニルー2ーイル)ピロリジンー2ーイル、2ー(ピリミジニルー2ーイル)

ピロリジンー1ーイル、1ー(ピリミジニルー2ーイル)ピペリジンー2ーイー ル、1-(ピラジニル-2-イル)ピロリジン-2-イル、2-(ピラジニ ルー2ーイル) ピロリジンー1ーイル、1ー(ピラジニルー2ーイル)ピペリ ジン-2-イル、1-(ピリジル-2-イル)ピロリジン-2-イル、2-**(ピリジル−2−イル)ピロリジン−1−イル、1−(ピリジル−2−イル)** ピペリジン-2-イル、1-(ピリジル-3-イル)ピロリジン-2-イル、 2-(ピリジル-3-イル)ピロリジン-1-イル、1-(ピリジル-3-イ ル) ピペリジンー2ーイル、1ートリフルオロメチルカルボニルーピロリジ ンー2ーイル、2ートリフルオロメチルカルボニルーピロリジンー1ーイル、 1ートリフルオロメチルカルボニルーピペリジンー2ーイル、1ー(2ーヒド 10 ロキシアセチル) ピロリジン-2-イル、2-(2-ヒドロキシアセチル) ピ ロリジンー1ーイル、1ー(2ーヒドロキシアセチル)ピペリジンー2ーイル、 1-(2-メチルアミノアセチル)ピロリジン-2-イル、2-(2-メチル アミノアセチル)ピロリジンー1-イル、1-(2-メチルアミノアセチル) ピペリジンー2ーイル、1-(2-ジメチルアミノアセチル)ピロリジンー 15 2-イル、2-(2-ジメチルアミノアセチル)ピロリジン-1-イル、1-(2-ジメチルアミノアセチル)ピペリジン-2-イル、1-n-プロピルア ミノアセチルーピロリジン-2-イル、2-n-プロピルアミノアセチルーピ ロリジン-1-イル、1-n-プロピルアミノアセチルーピペリジン-2-イ ル、1-イソプロピルアミノアセチルーピロリジン-2-イル、2-イソプロ 20 ピルアミノアセチルーピロリジンー1-イル、1-イソプロピルアミノアセチ ルーピペリジンー2ーイル等が挙げられる。

A環は、式(II)



25 で表される窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ 原子を環内に1万至3有していてもよい(式II中のN*で表される窒素原子は 除く)、5乃至6員の含窒素芳香族複素環を示すか、或いは該5乃至6員の芳 香族複素環とフェニル又はピリジルとが縮合した基を意味する。

Xは、炭素原子又は窒素原子を示す。

5 乃至 6 員の含窒素芳香族複素環である場合のA環としては、より具体的には、例えば、チアゾリル、イミダゾリル、イソチアゾリル、チアジアゾリル、トリアゾリル、オキサゾリル、オキサジアゾリル、イソキサゾリル、ピラジニル、ピリジル、ピリダジニル、ピラゾリル、ピリミジニル等が挙げられ、こられのうち、チアゾリル、チアジアゾリル、イソキサゾリル、ピラジニル、ピリジル、ピリダジニル、トリアゾリル又はピラゾリルが好ましく、ピリジル、ピラジニル、チアゾリル、チアジアゾリル、

10 イソキサゾリル又はピラゾリルがより好ましい。

5乃至6員の含窒素芳香環とフェニル又はピリジルとが縮合した双環である場合のA環としては、より具体的には、例えば、インドリル、ベンゾイミダゾリル、ベンゾオキサゾリル、ピリドチアゾリル又はベンゾチアゾリルが挙げられる。

15 A環としては、5乃至6員の含窒素芳香族複素環が好ましい。

また、該A環は、前記記載の R^3 で示される置換基を該環内に1又は2有していてもよく、A環上の置換基が2存在する場合には、これらは同一又は異なっていてもよい。

R³としては、具体的には、例えば、メチル、エトキシ、ヒドロキシメチル、 20 メトキシカルボニル、メトキシメチル、アミノメチル、シアノ、アセチル、 フッ素、塩素、臭素又はジフルオロメチル等が挙げられる。

以上より、A環(該A環は、R³で1乃至3置換されていてもよい)としては、より具体的には、例えば、3H-イミダゾールー4-イル、1H-イミダゾールー2-イル、[1, 2, 3]トリルー2-イル、[1, 2, 4]トリアゾールー3-イル、[1, 2, 3]トリアゾールー4-イル、ピラゾールー1-イル、ピリジン-2-イル、ピラジン-2-イル、オキサゾールー2-イル、オキサゾールー4-イル、[1, 2, 4]チアジアゾールー5-イル、[1, 2, 4]チアジアゾールー3-イル、チアゾールー4-イル、[1, 2, 4]チアジアゾールー3-イル、チアゾールー4-イル、[1, 2, 5]チアジアゾールー3-イル、ピロールー2-イル、イソチア

ゾールー3-イル、イソキサゾールー3-イル、4-メチル-チアゾールー 2-イル、4-ヒドロキシメチルーチアゾールー2-イル、4-メトキシカル ボニルーチアゾールー2ーイル、4ーメトキシメチルーチアゾールー2ーイル、 4-アミノメチルーチアゾール-2-イル、4-シアノーチアゾール-2-イ ル、4-シアノーチアゾールー2-イル、4-フルオローチアゾールー2-イ ル、イミダゾールー2ーイル、4-メチルーイミダゾールー2ーイル、4-メ トキシカルボニルーイミダゾールー2-イル、イソチアゾール-3-イル、 4-ヒドロキシメチルーイソチアゾール-3-イル、[1, 3, 4] チアジア ゾールー2ーイル、5ーアセチルー[1,3,4]チアジアゾールー2ーイル、 [1, 2, 4] トリアゾールー2ーイル、5ーヒドロキシメチルー [1, 2, 4]10 4] トリアゾールー3ーイル、4ーメチルーピリジンー2ーイル、4ーメトキ シメチルーイミダゾールー2ーイル、4ーアセチルーイミダゾールー2ーイル、 5-ヒドロキシメチルーイミダゾールー2-イル、5-メチルー[1, 3, 4] チアジアゾールー2ーイル、5ーフルオロー[1, 3, 4] チアジアゾー ルー2ーイル、5ーメチルー[1, 2, 4]トリアゾールー2ーイル、5ーア 15 セチルー[1, 2, 4] トリアゾールー3-イル、4-メトキシメチルーイソ キサゾールー2ーイル、5ーメチルーイソキサゾールー3ーイル、5ーヒドロ キシメチルーイソキサゾールー3-イル、1-オキシーピラジン-2-イル、 1-オキシーピリジン-2-イル、5-メトキシメチル-イソキサゾール-3-イル、5-メチルカルボニル-イソキサゾール-3-イル、5-クロロ-20

 R^2 は、ヒドロキシ、ホルミル、 $-CH_{3-a}F_a$ 、 $-OCH_{3-a}F_a$ 、アミノ、CN、ハロゲン、 C_{1-6} アルキル又は $-(CH_2)_{1-4}$ OHを意味する。

該 R^2 としては、ヒドロキシ、ホルミル、 $-CH_{3-a}F_a$ (好ましくはトリフル

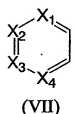
オロメチル)、 $-OCH_{3-a}F_a$ 、Nロゲン、 C_{1-6} アルキル、Pミノ、 $C_{N,-}$ (CH_2) $_{1-4}$ OHが好ましく、ヒドロキシ、ホルミル、 $-CH_{3-a}F_a$ (好ましくはトリフルオロメチル)、 $-OCH_{3-a}F_a$ (好ましくは、トリフルオロメトキシ)、Pミノ、Nロゲン、 $-C_{1-6}$ アルキル、CN又は $-(CH_2)$ $_{1-4}$ OHがより好ましく、ヒドロキシ、ホルミル、Pミノ、Nロゲン(好ましくは、フルオロ及びクロロ)、 $-C_{1-6}$ アルキル又は $-(CH_2)$ $_{1-4}$ OHがさらに好ましい。

qは、0乃至2の整数を示す。

gが2である場合には、R2は同一又は異なっていてもよい。

10 ただし、式(I-0)で表される化合物のうち、 X_5 の一方が、酸素原子又は硫 黄原子であり、 X_5 の他方が単結合であるか、或いは、 X_5 が共に単結合であり、かつ、 R^1 がアリール又は窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択 されるヘテロ原子を環内に 1 乃至 4 有する 4 乃至 1 0 員の単環の若しくは双環 の複素環(該 R^1 は、それぞれ独立して、1 乃至 3 の R^1 で置換されていてもよ く、また、該複素環が、脂肪族複素環である場合には、二重結合を 1 又は 2 有 していてもよい)である場合の化合物は、本発明に係る化合物から除かれる。

次に、前記式(I)中の部分構造である式(VII)



で表される基について説明する。

20 上記式(VII)中の X_1 乃至 X_4 は、炭素原子又は窒素原子であり、かつ、 X_1 乃至 X_4 のうち、少なくとも 2つは、炭素原子を意味する。

上記式(VII)中の X_1 乃至 X_4 の全てが炭素原子である場合がより好ましい。

また、本発明に係る化合物の好ましい態様としては、式(I-0)で表され 25 る化合物が、式(I-1)

[式中、 R^{11} は、1乃至3の R^{4} で置換されてもよいフェニル、或いは、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を環内に1乃至4有する5又は6員の含窒素芳香族複素環(該含窒素芳香族複素環は、1乃至3の R^{4} で置換されていてもよい)を示し、かつ、 X_{51} が、-O-、-S-、-S(O)-又は-S(O) $_{2}$ -を示し、他の記号は前記に同じ]で表される場合が挙げられる。

 R^{11} が示す「1乃至3の R^{4} で置換されてもよいフェニル」とは、1乃至3の前記 R^{4} で置換されていてもよいフェニルを示す。

10 R¹¹が示す「窒素原子、硫黄原子および酸素原子からなる群より選択される ヘテロ原子を環内に1乃至4有する5又は6員の含窒素芳香族複素環」とは、 前記R¹の5又は6員の単環の芳香族複素環のうち、ヘテロ環構成原子として、 少なくとも1つ環内に窒素原子を有する基を意味し、具体的には、例えば、ピロリル、ピラゾリル、イソキサゾリル、イソチアゾリル、イミダゾリル、オキサゾリル、チアゾリル、トリアゾリル、オキサジアゾリル、チアジアゾリル、テトラゾリル、ピリジル、ピラジニル、ピリミジニル、ピリダジニル等が挙げられる。

式(I-1)中の X_1 、 X_2 、 X_3 及び X_4 は、前記式(I-0)と同様の基を意味し、 X_1 、 X_2 、 X_3 及び X_4 が全て炭素原子であることが好ましい。

式(I-1)中の R^4 は、前記式(I-0)中の R^4 と同様の基を意味する。 X_{51} は、-O-、-S-、-S(O)-又は-S(O) $_2$ -を示し、これらの うち、-O-又は-S-が好ましく、-O-がより好ましい。

式(I-1)は、 $-X_{51}-R^{11}$ で表される基を2有するが、これらは同一又は異なっていてもよい。

式 (I-1) における $R^{11}-X_{51}-(R^{11}$ は、 R^4 で1乃至3置換されてい . てもよい)としては、具体的には、例えば、フェニルスルファニル、フェノキ シ、ベンジルオキシ、2-シアノフェノキシ、3-シアノフェノキシ、4-シ アノフェノキシ、2-カルバモイルフェノキシ、3-カルバモイルフェノキシ、 4-カルバモイルフェノキシ、2-メチルカルバモイルフェノキシ、3-メチ 5 ルカルバモイルフェノキシ、4-メチルカルバモイルフェノキシ、2-ジメチ ルカルバモイルフェノキシ、3-ジメチルカルバモイルフェノキシ、4-ジメ チルカルバモイルフェノキシ、2-(ピロリジン-1-カルボニル)-フェノ キシ、3-(ピロリジン-1-カルボニル)-フェノキシ、4-(ピロリジ ン-1-カルボニル) -フェノキシ、2-メトキシ-フェノキシ、3-メトキ 10 シフェノキシ、4-メトキシフェノキシ、2-イソプロピルフェノキシ、3-イソプロピルフェノキシ、4-イソプロピルフェノキシ、2-メチルフェノキ シ、3-メチルフェノキシ、4-メチルフェノキシ、2-エチルフェノキシ、 3-エチルフェノキシ、4-エチルフェノキシ、2-アセチルフェノキシ、 3-アセチルフェノキシ、4-アセチルフェノキシ、2-メタンスルホニルー 15 フェノキシ、3-メタンスルホニルフェノキシ、4-メタンスルホニルフェノ キシ、2-メトキシカルボニルフェノキシ、3-メトキシカルボニルフェノキ シ、4-メトキシカルボニルフェノキシ、2-エトキシカルボニルフェノキシ、 3-エトキシカルボニルフェノキシ、4-エトキシカルボニルフェノキシ、 2-ヒドロキシフェノキシ、3-ヒドロキシフェノキシ、4-ヒドロキシフェ 20 **ノキシ、2-ヒドロキシメチルフェノキシ、3-ヒドロキシメチルフェノキシ、** 4-ヒドロキシメチルフェノキシ、2-ヒドロキシエチルフェノキシ、3-ヒ ドロキシエチルフェノキシ、4-ヒドロキシエチルフェノキシ、2-ホルミル フェノキシ、3-ホルミルフェノキシ、4-ホルミルフェノキシ、2-(1-25 ヒドロキシエチル)フェノキシ、3-(1-ヒドロキシエチル)フェノキシ、 4-(1-ヒドロキシエチル)フェノキシ、2、5-ジフルオロフェノキシ、 2、4-ジフルオロフェノキシ、2、3-ジフルオロフェノキシ、2、6-ジ フルオロフェノキシ、2-フルオロフェノキシ、3-フルオロフェノキシ、 4-フルオロフェノキシ、2-フルオロ-6-カルバモイルフェノキシ、2-

ジーフルオロメトキシフェノキシ、3-ジフルオロメトキシフェノキシ、4- ... ジフルオロメトキシフェノキシ、2-トリフルオロメトキシフェノキシ、3-トリフルオロメトキシフェノキシ、4-トリフルオロメトキシフェノキシ、 2-シアノー6-フルオロフェノキシ、2-(1H-テトラゾールー5-イ ル)フェノキシ、3-(1H-テトラゾール-5-イル)フェノキシ、4-5 (1H-テトラゾール-5-イル)フェノキシ、2-(オキサジアゾール-3-イル)フェノキシ、3-(オキサジアゾール-3-イル)フェノキシ、 4- (オキサジアゾール-3-イル) フェノキシ、2- (5-メチルオキサジ アゾール-3-イル)フェノキシ、3-(5-メチルオキサジアゾール-3-イル)フェノキシ、4-(5-メチルオキサジアゾール-3-イル)フェノキ シ、2-メトキシフェニルスルファニル、3-メトキシフェニルスルファニル、 4-メトキシフェニルスルファニル、2-メトキシフェニルメチルスルファニ ル、3-メトキシフェニルメチルスルファニル、4-メトキシフェニルメチル スルファニル、2-(5-オキソー4,5-ジヒドロー[1,2,4]オキサ ジアゾールー3ーイル)フェノキシ、3-(5-オキソー4,5-ジヒドロー 15 [1, 2, 4] 7ソー4, 5-ジヒドロー[1, 2, 4] オキサジアゾールー3ーイル)フェノ キシ、2-(N-ヒドロキシアミジノ)フェノキシ、3-(N-ヒドロキシア ミジノ) フェノキシ、4-(N-ヒドロキシアミジノ) フェノキシ、ピリジ ン-2-イルスルファニル、ピリジン-3-イルスルファニル、ピリジン-20 4-イルスルファニル、ピリジン-2-イルオキシ、ピリジン-3-イルオキ シ、ピリジン-4-イルオキシ、2-メトキシピリジン-3-イルオキシ、 2-メトキシピリジン-4-イルオキシ、6-メトキシピリジン-3-イルオ キシ、6-メトキシピリジン-2-イルオキシ、3-メトキシピリジン-2-イルオキシ、4-メトキシピリジン-2-イルオキシ、5-メトキシピリジ 25 ン-2-イルオキシ、2-ジフルオロメトキシピリジン-3-イルオキシ、 6-メチルピリジン-2-イルスルファニル、5-メチルピリジン-2-イル スルファニル、4-メチルピリジン-2-イルスルファニル、3-メチルピリ ジン-2-イルスルファニル、4-シアノーピリジン-3-イルオキシ、4-

ジメチルカルバモイルーピリジンー 3 ーイルオキシ、4 ーメタンスルホニルー ピリジン-3-イルオキシ、2-シアノ-ピリジン-3-イルオキシ、2-ジ メチルカルバモイルーピリジンー3ーイルオキシ、2ーメタンスルホニルーピ リジン-3-イルオキシ、2-メチルピリジン-3-イルスルファニル、4-メチルピリジン-3-イルスルファニル、5-メチルピリジン-3-イルスル 5 ファニル、6-メチルピリジン-3-イルスルファニル、2-メチルピリジ ン-4-イルスルファニル、3-メチルピリジン-4-イルスルファニル、 4-メチルピリジン-3-イルスルホニル、5-メチルピリジン-3-イルス ルホニル、6-メチルピリジン-3-イルスルホニル、2-メチルピリジン-3-イルスルホニル、3-メチルピリジン-2-イルスルホニル、4-メチル 10 ピリジン-2-イルスルホニル、5-メチルピリジン-2-イルスルホニル、 6-メチルピリジン-2-イルスルホニル、2-オキソ-1,2-ジヒドロピ リジンー3-イルオキシ、1-メチルー2-オキソー1,2-ジヒドロピリジ ン-3-イルオキシ、1-エチル-2-オキソ-1, 2-ジヒドロピリジンー **3-イルオキシ、1H-イミダゾール-2-イルスルファニル、1-メチル-**15 1H-イミダゾール-2-イルスルファニル、4H-[1, 2, 4]トリア ゾールー3ーイルスルファニル又は4ーメチルー4H-[1, 2, 4]トリア ゾールー3ーイルスルファニル等が挙げられる。

本発明に係る化合物の好ましい態様としては、前記式(I-1)中の R^{11} が 20 共に、1乃至3の前記 R^4 で置換されていてもよい、フェニルである場合が挙げ られる。

また、本発明に係る化合物の好ましい態様としては、前記式(I-1)中のR¹¹が共に、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を環内に1乃至4有する5又は6員の単環の含窒素芳香族複素環(該含窒素複素芳香環は、1乃至3の前記R⁴で置換されていてもよい)である場合が挙げられる。

25

また、本発明に係る化合物の好ましい態様としては、前記式(I-1)中の R^{11} の一方が、1乃至3の前記 R^{4} で置換されていてもよいフェニルであり、かつ、 R^{11} の他方が、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択され

るヘテロ原子を環内に1乃至4有する5又は6員の単環の含窒素芳香族複素環 (該含窒素芳香族複素環は、1乃至3の前記R⁴で置換されていてもよい)である場合が挙げられる。

また、本発明に係る化合物の好ましい態様としては、式(I - 0)で表され 5 る化合物が、式(I - 2)

$$R^{11}$$
 X_{51} X_{12} X_{12}

[式中、 R^{12} は、複素環を構成する原子として、少なくとも窒素原子を1つ有し、他のヘテロ原子として、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を環内に1乃至4有していてもよい5乃至7員の含窒素複素環(該 R^{12} は、1乃至3の前記 R^{4} で置換されていてもよく、また、該 R^{12} が脂肪族複素環である場合には、環内に二重結合を1又は2有していてもよい)を示し、 X_{52} は、-O-、-S-、-S (O) -、-S (O) $_2$ - 又は単結合であり、他の記号は前記に同じ]である場合が挙げられる。

R¹²が示す「複素環を構成する原子として、少なくとも窒素原子を1つ有し、他のヘテロ原子として、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を環内に1乃至4有していてもよい4乃至7員の含窒素複素環」とは、前記R¹の4乃至7員の単環の複素環であって、かつ、複素環内に少なくとも1つ窒素原子を有する基を意味し、具体的には、例えば、アゼチジニル、ピロリジニル、ピペリジニル、アゼパニル、ピペラジニル、モルホリノ、チオモルホリノ、ホモピペラジニル、イミダゾリジニル、ピラゾリジニル、ピロリル、ピラゾリル、イソキサゾリル、イソチアゾリル、イミダゾリル、オキサゾリル、チアゾリル、トリアゾリル、オキサジアゾリル、チアジアゾリル、テトラゾリル、ピリジル、ピラジニル、ピリミジニル又はピリダジニル等が挙

げられる。

R¹²は、1乃至3の前記R⁴を置換基として有していてもよい。

 R^{12} が置換基として、 R^{4} を2又は3有している場合には、これらは同一又は異なっていてもよい。

 R^{12} の置換基としては、前記 R^4 のうち、-C(O) $-C_{1-6}$ アルキル(該 C_{1-6} アルキルは、ハロゲン、ヒドロキシ、-N(R^{51}) R^{52} 、 $-O-C_{1-6}$ アルキル又はフェニルで置換されていてもよい)、-C(O)-Dェニル、-C(O) $-C_{3-7}$ シクロアルキル、-C(O) $-O-C_{1-6}$ アルキル、-C(O)-N(R^{51}) R^{52} 、 $-C_{1-6}$ アルキル、芳香族複素環、-S(O) $_2-N$ 10 (R^{51}) R^{52} 、-S(O) $_2-C_{1-6}$ アルキルが好ましい。

R¹²の置換基としては、具体的には、例えば、アセチル、エチルカルボニル、プロピルカルボニル、イソプロピルカルボニル、ヒドロキシエチルカルボニル、ヒドロキシメチルカルボニル、メトキシメチルカルボニル、エトキシメチルカルボニル、メチル、エチル、フェニルカルボニル、フェネチルカルボニル、ベンジルカルボニル、ジメチルアミノメチルカルボニル、メチルアミノメチルカルボニル、シクロヘキシルカルボニル、シクロペンチルカルボニル、1-メチル-3-オキソブチルカルボニル、メタンスルホニル、エタンスルホニル、イソプロピルスルホニル、カルバモイル、カルバモイルメチル、カルバモイルエチル、ピロリジン-2-カルボニル、ピリミジニル、ピラジニル、ピリジル、

20 トリフルオロメチルカルボニル、2-ヒドロキシアセチル、2-メチルアミノアセチル、2-ジメチルアミノアセチル、2-エチルアミノアセチル、n-プロピルアミノアセチル、イソプロピルアミノアセチル、オキソ、メチル、エチル、イソプロピル等が挙げられる。

式(I-2)中の X_{52} は、-O-、-S-、-S(O)-、-S(O) $_2$ -又は単結合を示す。

R¹²が、複素環を構成する原子として、少なくとも窒素原子を1つ有し、他のヘテロ原子として、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択さ

れるヘテロ原子を1乃至2有していてもよい4乃至7員の飽和の含窒素脂肪族 複素環(該含窒素脂肪族複素環は、1乃至3の前記 R^4 で置換されていてもよ い)である場合には、 $X_{5,2}$ としては、単結合である場合が好ましい。

 R^{12} が、複素環を構成する原子として、少なくとも窒素原子を1つ有し、他のヘテロ原子として、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至2有していてもよく、また、環内に二重結合を1又は2有する5乃至7員の含窒素脂肪族複素環(該5乃至7員の複素環は、1乃至3の前記 R^4 で置換されていてもよい)である場合には、 X_{52} としてはーOー、-S-、-S (O) -又は-S (O) -2 が好ましく、-O-がより好ましい。

R¹²が示す「複素環を構成する原子として、少なくとも窒素原子を1つ有し、他のヘテロ原子として、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至2有していてもよい4乃至7員の飽和の含窒素脂肪族複素環」としては、具体的には、例えば、アゼチジニル、ピロリジニル、ピペリジノ、ピペリジニル、ホモピペリジニル、アゼパニル、ピペラジニル、モルホリノ、チオモルホリノ、ホモピペラジニル、イミダゾリジニル、ピラゾリジニル等が挙げられ、これらのうち、アゼチジニル、ピロリジニル又はピペリジニルが好ましく、ピロリジニル、ピペリジニル、ホモピペリジニルが好ましく、式(III-1)

10

15

20

又は式 (IIII-2)

[式中、nは、1乃至3の整数を示し、R41は、前記R4と同じ] で表される基

がより好ましく、式(III-3)

$$\begin{array}{c|c}
 & & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & &$$

[式中、R⁴は前記定義と同様の基を示し、式(VIII)

ξ

(VIII)

5 は、 X_{53} との結合部位を示す〕で表される基がさらに好ましい。

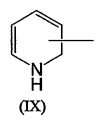
R¹²が示す「複素環を構成する原子として、少なくとも窒素原子を1つ有し、 かつ、他のヘテロ原子として、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群よ り選択されるヘテロ原子を1乃至2有していてもよい4乃至7員の飽和の含窒 素脂肪族複素環(該含窒素脂肪族複素環は、1乃至3の前記R4で置換されていて もよい)」としては、具体的には、例えば、1-アセチルピロリジン-2-イル、 10 2-アセチルピロリジン-1-イル、1-アセチル-3-フルオロピロリジ ン-2-イル、1-アセチル-5-メチルピロリジン-2-イル、1-アセチ ルピペリジン-2-イル、1-エチルカルボニルーピロリジン-2-イル、 2-エチルカルボニルピロリジン-1-イル、1-エチルカルボニルーピペリ ジン-2-イル、1-n-プロピルカルボニル-ピロリジン-2-イル、2-15 n-プロピルカルボニルーピロリジン-2-イル、1-n-プロピルカルボニ ルーピペリジンー2-イル、1-イソプロピルーピロリジン-2-イル、2-イソプロピルーピロリジンー1-イル、1-イソプロピルーピペリジン-2-イル、1-ヒドロキシエチルカルボニルーピロリジン-2-イル、2-ヒドロ キシエチルカルボニルーピロリジン-1-イル、1-ヒドロキシエチルカルボ 20 ニル-ピペリジン-2-イル、1-ヒドロキシメチルカルボニル-ピロリジ ン-2-イル、2-ヒドロキシメチルカルボニル-ピロリジン-1-イル、 1-ヒドロキシメチルカルボニルーピペリジン-2-イル、1-メトキシメチ ルカルボニルーピロリジンー2ーイル、2ーメトキシメチルカルボニルーピロ

リジン-1-イル、1-メトキシメチルカルポニルーピペリジン-2-イル、 1-エトキシメチルカルボニルーピロリジン-2-イル、2-エトキシメチル カルボニルーピロリジン-1-イル、1-エトキシメチルカルボニルーピペリ ジンー2ーイル、1ーメチルピロリジンー2ーイル、2ーメチルピロリジンー 1-イル、1-メチルピペリジン-2-イル、1-エチルピロリジン-2-イ ル、2-エチルピロリジン-1-イル、1-エチルピペリジン-2-イル、 1-フェニルカルボニルーピロリジン-2-イル、2-フェニルカルボニルー ピロリジン-1-イル、1-フェニルカルボニルーピペリジン-2-イル、 1-フェネチルカルボニルーピロリジン-2-イル、2-フェネチルカルボニ ルーピロリジン-1-イル、1-フェネチルカルボニルーピペリジン-2-イ 10 ル、1-ベンジルカルボニル-ピロリジン-2-イル、2-ベンジルカルボニ ルーピロリジンー1ーイル、1ーベンジルカルボニルーピペリジンー2ーイル、 1-ジメチルアミノメチルカルポニルーピロリジン-2-イル、2-ジメチル **「アミノメチルカルボニルーピロリジンー1ーイル、1-ジメチルアミノメチル** カルボニルーピペリジンー2-イル、1-メチルアミノメチルカルボニルーピ 15 ロリジン-2-イル、2-メチルアミノメチルカルボニルーピロリジン-1-イル、1-メチルアミノメチルカルボニルーピペリジン-2-イル、1-シク ロヘキシルカルボニルーピロリジンー2ーイル、2-シクロヘキシルカルボニ ルーピロリジンー1ーイル、1-シクロヘキシルカルボニルーピペリジンー 2 -イル、1 -シクロペンチルカルボニル-ピロリジン-2 -イル、2 -シク 20 ロペンチルカルボニルーピロリジン-1-イル、1-シクロペンチルカルボニ ルーピペリジンー2ーイル、1ー(1ーメチルー3ーオキソブチルカルボニ ル) -ピロリジン-2-イル、2-(1-メチル-3-オキソブチルカルボニ ル)-ピロリジン-1-イル、1-(1-メチル-3-オキソブチルカルボニ ル) - ピペリジン-2-イル、1-メタンスルホニルーピロリジン-2-イル、 25 2-メタンスルホニルーピロリジン-1-イル、1-メタンスルホニルーピペ リジン-2-イル、1-エタンスルホニルーピロリジン-2-イル、2-エタ ンスルホニルーピロリジン-1-イル、1-エタンスルホニルーピペリジン-2-イル、1-イソプロピルスルホニルーピロリジン-2-イル、2-イソプ

ロピルスルホニルーピロリジン-1-イル、1-イソプロピルスルホニルーピー ペリジン-2-イル、1-カルバモイル-ピロリジン-2-イル、2-カルバ モイルーピロリジンー1ーイル、1ーカルバモイルーピペリジンー2ーイル、 1-カルバモイルメチルーピロリジン-2-イル、2-カルバモイルメチルー ピロリジン-1-イル、1-カルバモイルメチル-ピペリジン-2-イル、 1-カルバモイルエチルーピロリジン-2-イル、2-カルバモイルエチルー ピロリジン-1-イル、1-カルバモイルエチル-ピペリジン-2-イル、 1-(ピロリジン-2-イルカルボニル)ピロリジン-2-イル、2-(ピロ リジン-2-イルカルボニル) ピロリジン-1-イル、1-(ピロリジン-2-イルカルボニル) -ピペリジン-2-イル、1-(ピリミジニル-2-イ 10 ル) ピロリジンー2ーイル、2ー(ピリミジニルー2ーイル) ピロリジンー 1-イル、1-(ピリミジニル-2-イル)ピペリジン-2-イル、1-(ピ ラジニルー2ーイル) ピロリジンー2ーイル、2ー(ピラジニルー2ーイル) ピロリジン-1-イル、1-(ピラジニル-2-イル)ピペリジン-2-イル、 1- (ピリジルー2-イル) ピロリジン-2-イル、2- (ピリジルー2-イ 15 ル) ピロリジン-1-イル、1-(ピリジル-2-イル) ピペリジン-2-イ ル、1-(ピリジル-3-イル)ピロリジン-2-イル、2-(ピリジルー 3-イル) ピロリジン-1-イル、1-(ピリジル-3-イル) ピペリジン-2-イル、1-トリフルオロメチルカルボニルーピロリジン-2-イル、2-トリフルオロメチルカルボニルーピロリジン-1-イル、1-トリフルオロメ 20 チルカルボニルーピペリジン-2-イル、1-(2-ヒドロキシアセチル)ピ ロリジン-2-イル、2-(2-ヒドロキシアセチル)ピロリジン-1-イル、 1-(2-ヒドロキシアセチル)ピペリジン-2-イル、1-(2-メチルア ミノアセチル) ピロリジン-2-イル、2-(2-メチルアミノアセチル) ピ ロリジン-1-イル、1-(2-メチルアミノアセチル) ピペリジン-2-イ 25 ル、1-(2-ジメチルアミノアセチル)ピロリジン-2-イル、2-(2-ジメチルアミノアセチル) ピロリジン-1-イル、1-(2-ジメチルアミノ アセチル)ピペリジンー2ーイル、1-n-プロピルアミノアセチルーピロリ ジン-2-イル、2-n-プロピルアミノアセチル-ピロリジン-1-イル、

1-n-プロピルアミノアセチルーピペリジン-2-イル、1-イソプロピルアミノアセチルーピロリジン-2-イル、2-イソプロピルアミノアセチルーピロリジン-1-イル、1-イソプロピルアミノアセチルーピペリジン-2-イル等が挙げられる。

5 R¹²が示す「複素環を構成する原子として、少なくとも窒素原子を1つ有し、他のヘテロ原子として、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至2有していてもよく、また、環内に二重結合を1又は2有する5乃至7員の含窒素脂肪族複素環」としては、具体的には、例えば、式(IX)



10

15

20

25

で表される基等が挙げられる。

R¹²が示す「複素環を構成する原子として、少なくとも窒素原子を1つ有し、他のヘテロ原子として、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至2有していてもよく、また、環内に二重結合を1又は2有する5乃至7員の含窒素脂肪族複素環(該含窒素脂肪族複素環は、1乃至3の前記R⁴で置換されていてもよい)」としては、具体的には、例えば、1ーメチルー2ーオキソー1,2ージヒドロピリジル、2ーオキソー1,2ージヒドロピリジル、1ーエチルー2ーオキソー1,2ージヒドロピリジル、1ープロピルー2ーオキソー1,2ージヒドロピリジル、1ープロピルー2ーオキソー1,2ージヒドロピリジル等が挙げられる。

また、式(I-2)における $R^{11}-X_{51}-(R^{11}$ は、前記 R^4 で1乃至3置換されていてもよい)としては、前記式(I-1)におけるものと同様の基が挙げられ、これらのうち、具体的には、例えば、5-プロモピリジン-2-イルオキシ、6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ、2-クロロピリジン-3-イルオキシ、4-ヒドロキシメトキシメチル-フェノキシ、4-メタンスルホニルフェノキシ、6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオ

本発明に係る化合物の好ましい態様としては、例えば、前記式 (I-1) で表される化合物が、式 (I-11)

$$R^{11}$$
— X_{51} — X_{1} — X_{1} — X_{2} — X_{3} — $X_{4 \oplus — X_{3} — X_{51} — $X_{5$$

15

10

[式中、各記号は前記に同じ] で表される場合が挙げられる。

3-イルオキシ、4-アセチルフェノキシ等が好ましい。

式(I-11)中の R^{11} (該 R^{11} は、1乃至3の前記 R^4 で置換されていてもよい)は、前記式(I-1)中の R^{11} と同様の基が挙げられる。

式(I-11)中の X_{51} としては、-O-又は-S-が好ましく、-O-が 20 より好ましい。

式(I-11)中の X_1 及び X_3 は、それぞれ独立して、炭素原子又は窒素原子を示すが、 X_1 及び X_3 が共に、炭素原子である場合が好ましい。

式(I-11)における $R^{11}-X_{51}-$ (該 R^{11} は、1乃至3の前記 R^{4} で置換されていてもよい)としては、具体的には、例えば、メタンスルホニルフェ

ノキシ、3-メタンスルホニルフェノキシ、2-メトキシフェノキシ、3-メ トキシフェノキシ、2-アセチルフェノキシ、3-アセチルフェノキシ、2-カルバモイルフェノキシ、3-カルバモイルフェノキシ、フェノキシ、2-シ アノー6-フルオロフェノキシ、2-メチルフェノキシ、3-メチルフェノキ シ、2-フルオロフェノキシ、3-フルオロフェノキシ、2,3-ジフルオロ 5 フェノキシ、2,4-ジフルオロフェノキシ、2,5-ジフルオロフェノキシ、 2、6-ジフルオロフェノキシ、ピリジン-2-イルオキシ、ピリジン-3-イルオキシ、2-メトキシピリジン-3-イルオキシ、2-ジフルオロメトキ シピリジンー3ーイルオキシ等が挙げられ、これらのうち、2ーメタンスルホ ニルフェノキシ、2-メトキシフェノキシ、2-アセチルフェノキシ、2-カ 10 ルバモイルフェノキシ、フェノキシ、2-シアノ-6-フルオロフェノキシ、 2-メチルフェノキシ、2-フルオロフェノキシ、2,3-ジフルオロフェノ キシ、2、6-ジフルオロフェノキシ、ピリジン-3-イルオキシ、2-メト キシピリジン-3-イルオキシ、2-ジフルオロメトキシピリジン-3-イル オキシ等が好ましい。 15

また、本発明に係る化合物の好ましい態様としては、例えば、前記式(I-1)で表される化合物が、式(I-12)

$$R^{11}$$
— X_{51} — X_{4} — X_{4} — X_{4} — X_{4} — X_{51} — X_{4} — X_{4

[式中、各記号は前記に同じ] で表される場合が挙げられる。

20 式 (I-12) 中の R^{11} (該 R^{11} は、1 乃至3 の前記 R^4 で置換されていてもよい) は、前記式 (I-1) 中の R^{11} と同様の基が挙げられる。

式(I-12)中の X_{51} としては、-O-又は-S-が好ましく、-O-がより好ましい。

式(I-12)中の X_1 及び X_3 は、それぞれ独立して、炭素原子又は窒素原25 子を示すが、 X_1 及び X_3 が共に、炭素原子である場合が好ましい。

式 (I-12) 中の $R^{11}-X_{51}-$ (該 R^{11} は、1乃至3の前記 R^4 で置換さ れていてもよい)としては、具体的には、例えば、2-カルバモイルフェノキ シ、3-カルバモイルフェノキシ、4-カルバモイルフェノキシ、2-シアノ フェノキシ、3-シアノフェノキシ、4-シアノフェノキシ、2-メトキシ フェノキシ、3ーメトキシフェノキシ、4ーメトキシフェノキシ、2ーメタン 5 スルホニルフェノキシ、3-メタンスルホニルフェノキシ、4-メタンスルホ ニルフェノキシ、2-(ピロリジン-1-カルボニル)-フェノキシ、3-(ピロリジン-1-カルボニル) -フェノキシ、4-(ピロリジン-1-カル ボニル)-フェノキシ、ピリジン-2-イルオキシ、ピリジン-3-イルオキ シ、ピリジンー4ーイルオキシ、2ーメチルカルバモイルフェノキシ、3ーメ 10 **チルカルバモイルフェノキシ、4-メチルカルバモイルフェノキシ、2-ジメ** チルカルバモイルフェノキシ、3 - ジメチルカルバモイルフェノキシ、4 - ジ メチルカルバモイルフェノキシ、2-(オキサジアゾール-3-イル)フェノ キシ、2-メトキシカルボニルフェノキシ、3-メトキシカルボニルフェノキ シ、4-メトキシカルボニルフェノキシ、2-アセチルフェノキシ、3-アセ 15 チルフェノキシ、4-アセチルフェノキシ、2-エトキシカルボニルフェノキ シ、3-エトキシカルボニルフェノキシ、4-エトキシカルボニルフェノキシ、 2-N-ヒドロキシアミジノ-フェノキシ、3-N-ヒドロキシアミジノ-フェノキシ、4-N-ヒドロキシアミジノ-フェノキシ、2-ヒドロキシメチ ルーフェノキシ、3ーヒドロキシメチルーフェノキシ、4ーヒドロキシメチ 20 ルーフェノキシ、2-(2H-テトラゾール-5-イル)フェノキシ、3-(2H-テトラゾール-5-イル)フェノキシ、4-(2H-テトラゾール-5-イル)フェノキシ、2-シアノーピリジン-3-イルオキシ、4-シア ノーピリジンー3ーイルオキシ、2ーカルバモイルーピリジンー3ーイル、 25 2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ、4-カルバモイルーピ リジン-3-イル、2-(5-オキソ-4、5-ジヒドロ-[1, 2, 4]オ キサジアゾールー3ーイル)フェノキシ、3-(5-オキソー4,5-ジヒド ロー[1, 2, 4]オキサジアゾールー3ーイル)フェノキシ、4ー(5ーオ キソー4,5-ジヒドロー[1,2,4]オキサジアゾールー3ーイル)フェ

ノキシ、2-ホルミルフェノキシ、3-ホルミルフェノキシ、4-ホルミルフェノキシ等が挙げられる。

これらのうち、例えば、 $R^{11}-X_{51}-$ の一方が、2-カルバモイルフェノキ シ、4-カルバモイルフェノキシ、2-シアノフェノキシ、4-シアノフェノ キシ、2-メトキシフェノキシ、4-メトキシフェノキシ、2-メタンスルホ ニルフェノキシ、4-メタンスルホニルフェノキシ、ピリジン-2-イルオキ シ、ピリジン-3-イルオキシ、ピリジン-4-イルオキシ、2-シアノーピ リジンー3-イルオキシ、2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキ シ、4-シアノーピリジン-3-イルオキシ、2-カルバモイルーピリジン-3-イルオキシ、4-カルバモイルーピリジン-3-イルオキシ、5-シア 10 ノーピリジンー3-イルオキシ、4-シアノーピリジン-3-イルオキシ、 5-カルバモイルーピリジン-3-イルオキシ、4-カルバモイルーピリジ ン-3-イルオキシ、2-メチルカルバモイルフェノキシオキシ、4-メチル カルバモイルフェノキシオキシ、2-ジメチルカルバモイルフェノキシオキシ、 4-ジメチルカルバモイルフェノキシ、2-(オキサジアゾール-3-イル) 15 フェノキシ、2-メトキシカルボニルフェノキシ、4-メトキシカルボニル フェノキシ、2-アセチルフェノキシ、4-アセチルフェノキシ、2-エトキ シカルボニルフェノキシ、4-エトキシカルボニルフェノキシ、2-N-ヒド ロキシアミジノーフェノキシ、4-N-ヒドロキシアミジノーフェノキシ、 2-ヒドロキシメチルーフェノキシ、4-ヒドロキシメチルーフェノキシ、 20 2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ、2-(2H-テトラ ゾールー5-イル)フェノキシ、4-(2H-テトラゾール-5-イル)フェ ノキシ、2-(5-オキソー4,5-ジヒドロー[1,2,4] オキサジア ゾールー3ーイル)フェノキシ、4-(5-オキソー4,5-ジヒドロー[1,

25 2, 4] オキサジアゾール-3-イル)フェノキシ、2-ホルミルフェノキシ、4-ホルミルフェノキシ等が好ましく、2-カルバモイルフェノキシ、2-シアノフェノキシ、2-メトキシフェノキシ、2-メタンスルホニルフェノキシ、ピリジン-3-イルオキシ、2-メチルカルバモイルフェノキシ、2-ジメチルカルバモイルフェノキシ、2-ジメチルカルバモイルフェノ

キシ、2-(オキサジアゾール-3-イル)フェノキシ、2-メトキシカルボニルフェノキシ、2-アセチルフェノキシ、2-エトキシカルボニルフェノキシ、2-N-ヒドロキシアミジノーフェノキシ、2-シアノーピリジン-3-イルオキシ、2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ、2-カルバモイルーピリジン-3-イルオキシ、2-ヒドロキシメチルーフェノキシ、2-(2H-テトラゾール-5-イル)フェノキシ、2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ、2-(5-オキソー4,5-ジヒドロー[1,2,4]オキサジアゾール-3-イル)フェノキシ、2-ホルミルフェノキシ等がより好ましい。

5

例えば、 $R^{11}-X_{51}$ -の他方が、3-カルバモイルフェノキシ、4-カルバ 10 モイルフェノキシ、3-シアノフェノキシ、4-シアノフェノキシ、3-メト キシフェノキシ、4-メトキシフェノキシ、3-(ピロリジン-1-カルボニ ル) -フェノキシ、4-(ピロリジン-1-カルボニル)-フェノキシ、3-メタンスルホニルフェノキシ、4-メタンスルホニルフェノキシ、ピリジンー 2-イルオキシ、ピリジン-3-イルオキシ、ピリジン-4-イルオキシ、 15 2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ、3-メチルカルバモイ ルフェノキシ、4-メチルカルバモイルフェノキシ、5-シアノーピリジンー 3-イルオキシ、4-シアノーピリジン-3-イルオキシ、5-カルバモイ ルーピリジンー3ーイルオキシ、4ーカルバモイルーピリジンー3ーイルオキ シ、3-ジメチルカルバモイルフェノキシ、4-ジメチルカルバモイルフェノ 20 キシ、4-(オキサジアゾール-3-イル)フェノキシ、3-メトキシカルボ ニルフェノキシ、4-メトキシカルボニルフェノキシ、3-アセチルフェノキ シ、4-アセチルフェノキシ、3-エトキシカルボニルフェノキシ、4-エト キシカルボニルフェノキシ、3-N-ヒドロキシアミジノ-フェノキシ、4-N-ヒドロキシアミジノ-フェノキシ、3-ヒドロキシメチル-フェノキシ、 25 4-ヒドロキシメチル-フェノキシ、3-(2H-テトラゾール-5-イル) ·フェノキシ、4-(2H-テトラゾール-5-イル)フェノキシ、3-(5-オキソー4、5-ジヒドロー[1, 2, 4]オキサジアゾールー3ーイル) フェノキシ、4-(5-オキソー4、5-ジヒドロー[1,2,4]オキサジ

アゾールー3ーイル)フェノキシ、3ーホルミルフェノキシ、4ーホルミルフェノキシ等が好ましく、4ーカルバモイルフェノキシ、4ーシアノフェノキシ、4ーメトキシフェノキシ、4ーメタンスルホニルフェノキシ、ピリジンー3ーイルオキシ、4ーメチルカルバモイルフェノキシ、4ージメチルカルバモイルフェノキシ、4ージメチルカルバモイルフェノキシ、4ーバーメトキシカルボニルフェノキシ、4ーアセチルフェノキシ、4ーエトキシカルボニルフェノキシ、4ーアセチルフェノキシ、4ーエトキシカルボニルフェノキシ、4ートドロキシアミジノーフェノキシ、4ーヒドロキシメチルーフェノキシ、4ーシアノーピリジンー3ーイルオキシ、2ージフルオロメトキシーピリジンー3ーイルオキシ4ーカルバモイルーピリジンー3ーイルオキシ、4ー(2Hーテトラゾールー5ーイル)フェノキシ、4ー(5ーオキソー4、5ージヒドロー[1,2,4]オキサジアゾールー3ーイル)フェノキシ、4ーホルミルフェノキシ等がより好ましい。

10

15

20

また、本発明に係る化合物の好ましい態様としては、本発明に係る化合物が、式(I-0)で表される化合物であって、 R^1 の一方が、1乃至3の R^4 で置換されていてもよいフェニルであるか、或いは、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至4有する5又は6員の含窒素芳香族複素環(該含窒素芳香族複素環は、1乃至3の R^4 で置換されていてもよい)であり、かつ、 R^1 の他方が、複素環を構成するヘテロ原子として、少なくとも窒素原子を1つ有し、かつ、他のヘテロ原子として、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至4有していてもよい5乃至7員の含窒素複素環である場合が挙げられる。

該5乃至7員の含窒素複素環としては、5若しくは6員の含窒素芳香族複素 環又は5乃至7員の含窒素脂肪族複素環である場合が挙げられる。

5 又は 6 員の含窒素芳香族複素環としては、具体的には、例えば、ピロリル、25 フリル、チエニル、ピラゾリル、イソキサゾリル、イソチアゾリル、イミダゾリル、オキサゾリル、チアゾリル、トリアゾリル、オキサジアゾリル、チアジアゾリル、テトラゾリル、ピリジル、ピラジニル、ピリミジニル、ピリダジニル等が挙げられる。

5 乃至 7 員の含窒素脂肪族複素環としては、具体的には、例えば、アゼチジ

15

20

25

ニル、ピロリジニル、ピペリジノ、ピペリジニル、アゼパニル、ピペラジニル、 モルホリノ、チオモルホリノ、ホモピペラジニル、イミダゾリジニル、ピラゾ リジニル等が挙げられる。

該複素環は、1乃至3の前記R⁴で置換されていてもよく、また、該複素環が、 脂肪族複素環である場合には、二重結合を1又は2有していてもよい。

また、本発明に係る化合物の好ましい態様としては、本発明に係る化合物が、式(I-0)で表される化合物であって、R¹の一方が、1乃至3のR⁴で置換されていてもよいフェニルであるか、或いは、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至4有する5又は6員の含窒素 7季族複素環(該含窒素芳香族複素環は、1乃至3のR⁴で置換されていてもよい)であり、かつ、R¹の他方が、複素環を構成するヘテロ原子として、少なくとも窒素原子を1つ有し、かつ、他のヘテロ原子として、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至4有していてもよい5又は6員の含窒素複素芳香環である場合が挙げられる。

窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1 乃至4有する5又は6員の含窒素芳香族複素環としては、前記と同様の基が挙 げられる。

また、本発明に係る化合物の好ましい態様としては、本発明に係る化合物が、式(I-0)で表される化合物であって、 R^1 の一方が、1乃至3の R^4 で置換されていてもよいフェニルであるか、或いは、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至4有する5又は6員の含窒素芳香族複素環(該含窒素芳香族複素環は、1乃至3の R^4 で置換されていてもよい)であり、かつ、 R^1 の他方が、複素環を構成するヘテロ原子として、少なくとも窒素原子を1つ有し、かつ、他のヘテロ原子として、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子として、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至2有していてもよい5乃至7員の含窒素脂肪族複素環(該含窒素脂肪族複素環は、1乃至3の R^4 で置換されていてもよく、また、環内に二重結合を1又は2有していてもよい)である場合が挙げられる。

式(I-0)で表される化合物のうち、好ましい化合物としては、具体的に

は、例えば、5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イルー6-(2-カルバモイルーフェノキシ)-1H-ベンズイミダゾール、<math>5-(2-カルバモイルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、

- $5-(2-\pi)$ ルバモイルーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6 -(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾール、
- 5-(2-7)ルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-メ 9ンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾール、5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-メ 9ンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール、
- $5-(2-\Im 7)$ ルオロメトキシーピリジン-3-7ルオキシ)-6-(6-3)15 タンスルホニルーピリジン-3-7ルオキシ)-2-ピラジン-2-7ル-1H-ベンズイミダゾール、
- 20 $5-(2-\nu r)/- 2 x / 4 \nu) 2 \ell' y \nu v 2$
 - 5-(2-フルオローフェノキシ) -2-(1H-ピラゾールー<math>3-イル) -
- $25 \quad 6 (6 \text{LE} + \text{LE}$

- 5-(2.4-ジフルオローフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダ ゾール、
- 5-(2,5-ジフルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニル-ピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダ 5 ゾール、
 - 5-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダ ゾール、
- 5-(2.6-ジフルオローフェノキシ)-2-(1-メチルー1H-ピラ 10 ゾールー3ーイル) -6- (6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキ シ) -1H-ベンズイミダゾール、
 - 5-(2-フルオロピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホニ ルピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミ
- ダゾール、 15
 - 5-(2-フルオロピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホニ ルピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミ ダゾール、
- 5-(2-クロロピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホニル ピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダ 20 ゾール、
 - 5-(2-クロロピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホニル **ピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダ** ゾール、
- 5-(2-シアノピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホニル 25 ピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダ ゾール、・

- 5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール、
- $5-(2-\Im 7)$ ルオロメトキシーピリジンー3-4ルオキシ) $-6-(6-\Im 7)$ $5-(2-\Im 7)$ ルホニルーピリジンー3-4ルオキシ) $-2-\Im 7$ ンズイミダゾール、
 - $5-(2-\Im 7)$ ルオロメトキシーピリジン-3-4ルオキシ)-6-(4-x)タンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-4ルー1 H-ベンズイミダゾール、
- 10 5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(4-エ タンスルホニルーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミ ダゾール、
- 5-(2,6-3)フルオローフェノキシ)-2-2リジン-2-4ル-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-4ルオキシ)-1 H-ベンズイミダ ゾール、
 - $5-(2-\pi)$ ルバモイルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾール、

5-(2-フルオロー6-シアノーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー

- 20 6 (6 エタンスルホニルーピリジン-3 イルオキシ) 1 H ベンズイ ミダゾール、
 - 5-(2-7)ルオロ-6-5ルバモイルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
- 25 5-(2-7)ルオロー $6-\pi$ ルバモイルーフェノキシ)-2-ピラジンー2-イルー6-(4-エタンスルホニルーフェノキシ)-1 H-ベンズイミダゾール、

- 5-(2-フルオロー6-シアノーフェノキシ)-2-ピラジンー2-イルー
- 6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
- 5-(2-フルオロ-6-(テトラゾール-5-イル)-フェノキシ)-2-
- 5 ピラジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾール、
 - 5-(2-ジフルオロメトキシピリジン-3-イルオキシ)-6-(3-クロロ-4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
- 10 4-(2-フルオローフェノキシ)-2-(ピリジン-2-イル)-6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
 4-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
- 15 $4-(2, 6-\Im 7)$ ルオローフェノキシ) $-6-(6-\Im 9)$ スルホニルーピリジン-3-4ルオキシ)-2-ピリジン-2-4ルー1 H-ベンズイミダゾール、
 - 4-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1 H-ベンズイミダ
- 20 ゾール、
 - 4-(2,6-i)フルオローフェノキシ)-6-(6-i)フルホニルーピリジン-3-iイルオキシ)-2-iピリジン-2-iルー1 Hーベンズイミダゾール、
- - 4-(2, 6-3)フルオローフェノキシ)-6-(6-1)スルホニルーピリジン-3-1イルオキシ)-2-(1H-1)プール-3-1イル)-1H-1ンズイミダゾール、

4-(2-7)ルオローフェノキシ)-6-(6-x9)スルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イルー1 H-ベンズイミダゾール、4-(2,3-ジフルオローフェノキシ)-6-(6-x9)スルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール、

4-(2, 5-ジフルオローフェノキシ) -6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、

4-(2-シアノ-6-フルオローフェノキシ)-6-(6-エタンスルホニ 10 ルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイ ミダゾール

4-(2-)アノー6-フルオローフェノキシ)-6-(6-)メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール、

15 4-(2-)アノー6-フルオローフェノキシ)-6-(6-)メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール、

1 - (2 - (6 - (5 - ブロモーピリジン- 2 - イルオキシ) - 2 - ピリジン- 2 - イルー3 H - ベンズイミダゾール- <math>5 - イル) - ピロリジン- 1 - イ

20 ル) ーエタノン、

1-(2-(6-(6-x9)2) - 1-(2-(6-x9)2) - 1-(2-(6

1-(2-(6-(4-)) ローンメチルーフェノキシ) -2- ピリジンー 25 2- イルー 3 H- ベンズイミダゾールー5- イル) - ピロリジンー1- イル) - エタノン、

 $1 - (2 - (6 - (4 - \cancel{4} - \cancel$

2-(6-(4-xy) スルホニルーフェノキシ)-2-y リジン-2-x ルー3H-x ズイミダゾールー5-x ルー1-x ルー1-x ルー1-x ボ

2-ヒドロキシー1-(2-(6-(4-メタンスルホニルー1-フェノキ 5 シ)-2-ピリジン-2-イル-3 H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピ ロリジン-1-イル)-エタノン、

1-(2-(6-(6-x9)) -(2-(6-x9)) -(2-(6-x9

10 1-(2-(6-(4-)4-)2) 1-(2-(6-(4-)4-)2) 1-(2-(6-(4-)4-)2) 1-(2-(6-(4-)4-)2) 1-(2-(6-(4-)4-)2) 1-(2-(6-(4-)4-)2) 1-(2-(6-(4-)4-)2) 1-(4-(4-)4-)2 1-(4-)4 1-(4

2-7ルオロ-1-(2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) - 2-ピリジン<math>-2-7ルー3 H -ベンズイミダゾール-5-7ル) - ピロリジン-1-7ル) -エタノン、

5-(6-(1-rv+h-llu)) - 2-llu) - 2-llu) - 2-lu) - 2-lu

1-(2-(6-(4-x9)2) ルホニルーフェノキシ) -2-(1H-2) ゾールー3-(4-x9) -3+(x) -3+(x

25 1-(4-7)ルオロー 2-(6-(4-3)タンスルホニルーフェノキシ) - 2-ピリジンー 2-イルー 3 H-ベンズイミダゾールー 5-イル) -ピロリジン- 1-イル) -エタノン、

N-(5-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ) -ピリジン-2-イ

- ル)-アセタミド、
- 1-(2-(2-(5-プロモーピリジン-2-イル))-6-(4-メタンス ルホニルーフェノキシ) -3 H ベンズイミダゾール -5 イル) ピロリジン-1 イル) エタノン、
- 5 N-(2-(2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル) -ピロリジン-1-イル) -2-オキソーエチル) -アセタミド、
 - 6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-(4-(メトキシメチル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール・ートリ
- 10 フルオロ酢酸塩、

- 1-(4-((6-(1- アセチルピロリジン-2- イル)-2- ピリジン-2- イル-1 H-ベンズイミダゾール-5- イル) オキシ) フェニル) ピリジン-2(1H)-オン、
- 6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-((6-(5-メチルー))
- 15 [1, 2, 4] -オキサジアゾールー3ーイル) ピリジンー3ーイル) オキシ) -2 -ピリジン-2ーイルー1H-ベンズイミダゾール、
- - 6-(1-yセチルピロリジン-2-4ル) -5-(4-(2-x)チル-2 H テトラゾール-5-4ル) フェノキシ) -2-ピラジン-2-4ル-1 H ベンズイミダゾール、
 - 5-(1-yセチルー3-yルオロピロリジンー2-dル) -6-(4-(y) タンスルホニル) フェノキシ) -2-ピリジンー2-dルー1 H-ベンズイミダゾール、
 - 6-(1-アセチルピロリジン-2-イル) -5-((6-(2-メチル-2))

PCT/JP2004/019843 WO 2005/063738 70

Hーテトラゾールー5ーイル) ピリジンー3ーイル) オキシ) -2-ピリジン・ -2-イル-1H-ベンズイミダゾール、

6 - (1 - アセチルピロリジン - 2 - イル) - 5 - (4 - (2 - メチル - 2 H))ーテトラゾールー5ーイル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、

5-(1-アセチル-5-メチルピロリジン-2-イル)-6-(4-(メタ ンスルホニル)フェノキシ)ー2ーピリジンー2ーイルー1Hーベンズイミダ ゾール、

Hーテトラゾールー5ーイル) ピリジンー3ーイル) オキシ) ー2ーピラジン 10 -2-Tル-1H-ベンズイミダゾール、

6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-(6-(メトキシメチルピ リジン-3-イル)オキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダ ゾール、

2-(2-(5-(4-(2-メチル-2H-テトラゾール-5-イル)フェ 15 ノキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-6-イル) ピロリジン-1-イル) -2-オキソエタノール、

2-(5-(4-(2-メチル-2H-テトラゾール-5-イル) フェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-6-イル) ピロリ

ジンー1ーカルボキサミド、 20

5

5 ' ー ((6 - (1-アセチルピロリジン-2-イル) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イル)オキシ)-2H-1.2'-ビ ピリジンー2ーオン、

3-(4-((6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-

2-7ルー1 H-ベンズイミダゾールー5 - 1、オキシ)フェニル)-1、 25 3-オキサゾリジン-2-オン、

6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-((6-メチルピリジン-3-(1) オキシ) -(2-(1)) ジン-(2-(1)) -(1)

- 6-(1-r)セチルー3-rフルオロピロリジンー2-rイル)-5-((2'-r)フルオロビフェニルー4-rイル)オキシ)-2-rピリジンー2-rイルー1H-rベンズイミダゾール、
 - 3-(4-((6-(1-r)+r)+r)+r) 2-(4-(6-(1-r)+r)+r) 2-(4-(6-(1-r)+r
- 10 6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-2-ピラジン-2-イル-5-((6-ピラジン-2-イルピリジン-3-イル)オキシ)-1H-ベンズイ ミダゾール、
 - 6-(1-r)セチルピロリジン-2-イル)-5-((6-(5-メチルー[1, 2, 4]-オキサジアゾール-3-イル)ピリジン-3-イル)オキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
 - 1-(4-((6-(1-rvt+rull -1) 2-ll -1) 2-l
 - 6 (1 アセチルピロリジン <math>- 2 1ル) 5 (4 (5 メチル [1, 1])
- 20 2, 4] オキサジアゾール- 3 イル)フェノキシ)- 2 ピラジン- 2 イル- 1 + ベンズイミダゾール、
 - 6-(1-yv+y-5-y+y-y-y-2-4y)-5-(4-y+y-y-2-4y-1)-5-(4-y+y-2-4y-2-4y-1)-5-(4-y+y-2-4y-1)-5-(4
- $25 \quad N-$ メチル-2-(2-(5-(4-(2-メチル-2H-テトラゾール-5-イル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-6-イル)ピロリジン-1-イル)-2-オキソエタンアミン、
 - 6-(1-アセチル-5-メチルピロリジン-2-イル)-5-((6-(メ トキシメチル) ピリジン-3-イル) オキシ)-2-ピラジン-2-イル-1

H-ベンズイミダゾール、

5 1-(1-(6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-イル)-エタノン、

10 ン-2-イル)-エタノン若しくは

25

1-(1-(6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-4-フルオローピロリジン-2-イル)-エタノンである化合物又はその薬学的に許容される塩等が挙げられる。

15 本発明に係る新規2-ヘテロアリール置換ベンズイミダゾール誘導体は、薬 学的に許容される塩として存在することができる。当該塩としては、酸付加塩 又は塩基付加塩を挙げることができる。

本発明に係る化合物は、その置換基の態様によって、光学異性体、ジアステレオ異性体、幾何異性体等の立体異性体又は互変異性体が存在する場合がある。

20 これらの異性体は、すべて本発明に係る化合物に包含されることは言うまでもない。更にこれらの異性体の任意の混合物も本発明に係る化合物に包含されることは言うまでもない。

本発明の化合物はグルコキナーゼ活性化作用を有することから、糖尿病の治療薬及び/又は予防薬として、さらには糖尿病の合併症の治療薬及び/又は予防薬として有用である。

ここで、糖尿病の合併症とは、糖尿病を発症することにより併発する疾病の ことであり、当該糖尿病の合併症としては、例えば糖尿病性腎症、糖尿病性網 膜症、糖尿病性神経症、糖尿病性動脈硬化症等が挙げられる。

本発明に係る化合物は、インスリン依存性糖尿病(IDDM、insuli

ndependent diabetes mellitus)とインスリン 非依存性糖尿病 (NIDDM、non-insulin dependent diabetes mellitus) のどちらのタイプの糖尿病にも適応可能である。

また、インスリン依存性糖尿病(IDDM、insulin dependent diabetes mellitus)は、遺伝的なインスリン分泌 低下と骨格筋でのインスリン抵抗性の素因に、肥満によるインスリン抵抗性が加わることにより発症に至り、おもに成人発症であると考えられている。

本発明に係る化合物は、I型インスリン依存性糖尿病のみならず、従来の糖 10 尿病薬では、十分な血糖値の低下を達成することが不可能であった I I型糖尿 病についても、有用であると考えられる。

また、II型糖尿病においては、摂食後高血糖の程度が健常人に比べて長時間持続することが顕著であるが、本発明に係る化合物又はその薬学的に許容される塩は、このII型糖尿病に対しても有用である。

15 また、本発明に係る化合物又はその薬学的に許容される塩は、肥満症の治療 及び/又は予防に有用である。

本発明に係る式(I-0)

$$\begin{pmatrix} R^{1} \longrightarrow X_{5} \xrightarrow{II^{2}} X_{1} & X_{1} & X_{1} & X_{2} & X_{3} & X_{4} & X_{1} & X_{1} & X_{2} & X_{3} & X_{4} & X$$

[式中、各記号は前記定義に同じ]で表される化合物は、例えば、以下の方法 20 により製造することができる。

$$X_{2}$$
 X_{1} X_{2} X_{3} X_{4} X_{2} X_{3} X_{4} X_{2} X_{3} X_{4} X_{3} X_{4} X_{4} X_{2} X_{3} X_{4} X_{4} X_{4} X_{2} X_{3} X_{4} $X_{$

[式中、 L^{1} 及び L^{2} は、ハロゲンなどの脱離基を示す。各記号は前記定義に同じ]

 L^1 及び L^2 としては、より具体的には、例えば、フッ素、塩素、臭素などのハロゲンが挙げられる。 L^1 及び L^2 は、同一又は異なっていてもよい。

本工程において用いられる化合物(1)としては、例えば、3,5-ジフル オロ-2-ニトロアニリン、3,5-ジクロロ-2-ニトロアニリン、3,

10 5-ジブロモ-2-ニトロアニリン、4-ブロモ-5-フルオロ-2-ニトロ アニリン、4,5-ジフルオロ-2-ニトロアニリン等が挙げられる。

用いられる化合物(A)の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類、その他の反応条件により異なるが、化合物(1)1当量に対して、通常0.1乃至20当量、好ましくは0.5乃至5当量である。

15 用いられる塩基の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類その他の反応条件

により異なるが、通常 0. 1 乃至 2 0 当量、好ましくは 0. 5 乃至 5 当量である。

用いられる塩基としては、本工程において、化合物(1)と R^5-X_5H との反応において、化合物(2)を製造するものであれば、いかなるものを用いてもよいが、例えば、水素化ナトリウム、炭酸セシウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、リン酸カリウム、酢酸カリウム、カリウムー tert-ブチラート、トリエチルアミン等が挙げられる。 R^5-X_5H が 1 級あるいは 2 級アミンの場合は、塩基を用いなくてもよい。

用いられる反応溶媒としては、不活性溶媒が挙げられ、反応に支障のない限 10 り特に限定されないが、具体的には、例えば、ピリジン、トルエン、テトラヒドロフラン、1,4ージオキサン、N,Nージメチルホルムアミド、N,Nージメチルアセトアミド、ジメチルスルホキシド、1ーメチルー2ーピロリジノン等が挙げられる。

本工程における反応温度は、通常0度乃至250度、好ましくは0度乃至1 15 50度である。

本工程における反応時間は、通常 0. 1時間乃至 7 2時間、好ましくは 0. 5時間乃至 5時間である。

このようにして得られる化合物 (2) は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離製精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程2)本工程は、塩基の存在下、前記工程1で得られた化合物(2)と前記工程1と同一又は異なる化合物(A)とを反応させて、化合物(3)を製造する方法である。

本工程は、前記工程 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法と 25 を組み合わせることにより行うことができる。

(工程3)本工程は、前記工程2で得られた化合物(3)のニトロ基を還元して、化合物(4)を製造する方法である。

本工程において用いられる還元反応は、当業者に周知の方法が用いられる。 本工程において用いられる還元反応としては、具体的には、例えば、水素、蟻

20

酸、蟻酸アンモニウム、ヒドラジン水和物とパラジウム、白金、ニッケル触媒 を用いる接触還元法、塩酸、塩化アンモニウムと鉄を用いる還元法、メタノー ルと塩化スズを用いる還元法等が挙げられる。

上記還元反応において用いられる還元剤の量は、用いられる化合物及び溶媒 の種類その他の反応条件により異なるが、化合物(3)1当量に対して通常1 乃至50当量、好ましくは2万至20当量である。

用いられる反応溶媒としては、反応に支障のない限り、特に限定されないが、例えばメタノール、N, N-ジメチルホルムアミド、酢酸エチル、テトラヒドロフラン等及びこれらの混合溶媒を用いることができる。

10 反応温度及び反応時間は特に限定されないが、-10乃至100℃程度、好ましくは0乃至50℃程度の反応温度で1乃至20時間程度、好ましくは1乃至5時間程度反応を行う。

このようにして得られる化合物(4)は、公知の分離精製手段、例えば、濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程4)本工程は、前記工程3で得られた化合物(4)と化合物(5)とを 反応させることにより化合物(I)を製造する方法である。

本工程における環化反応は、文献記載の方法(例えば、シンセシス、2000年 第10巻、1380-1390頁、等)、それに準じた方法又はこれらと 常法とを組み合わせることにより行うことができる。

用いられる化合物(5)としては、例えば、ピリジンカルボキサアルデヒド、 ピラジンカルボキサアルデヒド、1H-ピラゾール-3-カルボキサアルデヒ ド等が挙げられる。

用いられる化合物(5)は、通常0.1乃至100当量、好ましくは0.1 25 乃至3当量である。

本工程において用いられる反応溶媒は、反応に支障のないものであれば、特に限定されないが、例えばニトロベンゼン、メタノール、テトラヒドロフラン、N, N-ジメチルホルムアミド、トルエン等又はそれら溶媒の混合物が挙げられる。

反応温度は、通常 0 度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは室温乃至反応溶 媒の還流温度である。

反応時間は、通常 0. 1時間乃至 7 2時間、好ましくは 0. 1時間乃至 2 4時間である。

5 このようにして得られる本発明に係る化合物(I)は、公知の分離精製手段、 例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等に より単離精製することができる。

(工程 5 - 1) 本工程は、前記工程 3 で得られた化合物 (4) と化合物 (6) とを反応させることにより縮合体を製造する方法である。

10 本工程におけるアミド反応は、化合物(6)で表されるカルボン酸又はその反 応性誘導体と、化合物(4)を用いて行われる。

用いられる化合物(6)又はその反応性誘導体は、通常0.1乃至100当量、好ましくは0.1乃至3当量である。

化合物(6)の「反応性誘導体」としては、例えば混合酸無水物、活性エス 15 テル、活性アミド等を挙げることができ、これらは例えば国際公開WO98/ 05641号公報記載の方法によって得ることができる。

上記反応において、化合物(6)で表されるカルボン酸を用いる場合には、例えばカルボニルジイミダゾール、N, N'ージシクロヘキシルカルボジイミド、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド、ジフェニルホスホリルアジド、ジピリジルジスルフィドートリフェニルホスフィン等、好ましくはカルボニルジイミダゾール等の縮合剤の存在下、反応を行うことが好ましい。

当該縮合剤の使用量は厳密に制限されるものではないが、通常、化合物 (6)に対して、通常0.1乃至100当量、好ましくは0.1乃至10当量 25 である。

反応は、通常、不活性溶媒中で行われ、当該不活性溶媒としては、例えばテトラヒドロフラン、N, Nージメチルホルムアミド、1, 4ージオキサン、ベンゼン、トルエン、塩化メチレン、クロロホルム、四塩化炭素、1, 2ージクロロエタン、ピリジン等、又はそれら溶媒の混合物が挙げられる。

反応温度は、通常 0 度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは室温乃至反応溶 媒の環流温度である。

反応時間は、通常 0. 1時間乃至 7 2 時間、好ましくは 0. 5 時間乃至 2 4 時間である。

5 また、上記反応は反応を円滑に進めるために塩基、縮合補助剤の存在下に行うことができる。

塩基としては、4-ジメチルアミノピリジン、トリエチルアミン等が挙げられる。

当該塩基の使用量は、化合物(6)で表されるカルボン酸又はその反応性誘10 導体1モルに対して、通常0.1乃至100当量、好ましくは0.1乃至1当量である。

縮合補助剤としては、N-ヒドロキシベンゾトリアゾール水和物、N-ヒドロキシスクシンイミド等が挙げられる。

当該縮合補助剤の使用量は、化合物(6)で表されるカルボン酸又はその反 15 応性誘導体1モルに対して、通常1乃至100当量、好ましくは1乃至5当量 である。

上記反応において、反応物質中に反応に関与しないアミノ基又はイミノ基が存在する場合、当該アミノ基又はイミノ基は、適宜、アミノ基又はイミノ基の保護基で保護した後に反応を行い、反応後に当該保護基を除去することが好ましい。

このようにして得られる縮合体は、公知の分離精製手段、例えば、濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程 5-2)本工程は、前記工程 5-1 で得られた縮合体を環化反応させる 25 ことにより化合物(I-0)を製造する方法である。

本工程における環化反応は、文献記載の方法(例えば、テトラヘドロン、2001年 第57巻9号、1793-1800頁に記載されている方法等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

環化反応にp-トルエンスルホン酸を用いる場合には、p-トルエンスルホン酸の量は、通常0.1乃至100当量、好ましくは0.1乃至1当量である。

本工程において用いられる反応溶媒は、反応に支障のないものであれば、特に限定されないが、例えばトルエン、N、N - ジメチルホルムアミド、1,

5 4 - ジオキサン、N - メチルピロリジノン等又はそれら溶媒の混合物が挙げられる。

反応温度は、通常0度乃至200度、好ましくは室温乃至反応溶媒の還流温度である。

反応時間は、通常 0. 1時間乃至 7 2時間、好ましくは 0. 5時間乃至 1 2 10 時間である。

このようにして得られる本発明に係る化合物(I-0)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製することができる。

本発明に係る化合物(I-11)は、以下の方法によっても製造することが 75 できる。

$$(R^2)^{\frac{1}{Q}} \xrightarrow{X_1} \xrightarrow{NH_2} \xrightarrow{(A-1)} \xrightarrow{(A-1)} \xrightarrow{(R^2)^{\frac{1}{Q}} \xrightarrow{X_3}} \xrightarrow{NH_2} \xrightarrow{R^{11}X_{51}H} \xrightarrow{R^{11}} \xrightarrow{X_{51}} \xrightarrow{NH_2} \xrightarrow{(A-1)} \xrightarrow{(A-1)} \xrightarrow{NN_2} \xrightarrow{(A-1)} \xrightarrow{NN_2} \xrightarrow{NN_2}$$

[式中、 L^1 、 L^2 は、ハロゲンなどの脱離基を示す。各記号は前記定義に同じ]

(工程6)本工程は、塩基の存在下、化合物(7)と化合物(A-1)とを反 20 応させて、化合物(8)を製造する方法である。

 L^{1} 、 L^{2} としては、より具体的には、例えば、フッ素、塩素、臭素などのハ

ロゲンが挙げられる。

用いられる化合物(A-1)の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類、その他の反応条件により異なるが、化合物(7)1当量に対して、通常0.1乃至20当量、好ましくは0.5乃至5当量である。

5 用いられる塩基の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類その他の反応条件 により異なるが、通常 0. 1 乃至 2 0 当量、好ましくは 0. 5 乃至 5 当量であ る。

用いられる塩基としては、本工程において、化合物(7)と化合物(A – 1)との反応において、化合物(8)を製造するものであれば、いかなるもの 10 を用いてもよいが、例えば、水素化ナトリウム、炭酸セシウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、リン酸カリウム、酢酸カリウム、カリウムー tert ーブ チラート、トリエチルアミン等が挙げられる。

用いられる反応溶媒としては、不活性溶媒が挙げられ、反応に支障のない限り特に限定されないが、具体的には、例えば、ピリジン、トルエン、テトラヒドロフラン、1、4-ジオキサン、N、N-ジメチルホルムアミド、N、N-ジメチルアセトアミド、ジメチルスルホキシド、1-メチル-2-ピロリジノン等が挙げられる。

本工程における反応温度は、通常0度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは 0度乃至250度である。

20 本工程における反応時間は、通常 0. 1時間乃至 7 2 時間、好ましくは 0.1時間乃至 5 時間である。

このようにして得られる化合物(8)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離製精製することなく、次工程に付すことができる。

25 (工程7) 本工程は、塩基の存在下、化合物(8) と前記工程1で用いた化合物(A-1) とを反応させて、化合物(9) を製造する方法である。

本工程は、前記工程 6 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法と を組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物(9)は、公知の分離精製手段、例えば、濃

縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離 精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程8)本工程は、化合物(9)の二トロ基を還元して、化合物(10)を 製造する方法である。

5 本工程は、前記工程3と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法と を組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物(10)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

10 (工程9)本工程は、化合物(10)と前記記載の化合物(5)又は化合物(6)とを反応させることにより、本発明に係る化合物(I-11)を製造する方法である。

化合物(10)と化合物(5)との反応は、前記工程4と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

15 また、化合物(10)と化合物(6)との反応は、前記工程 5-1 及び 5-2 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる本発明に係る化合物 (I-11) は、公知の分離精製手段、例えば、濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製することができる。

本発明に係る化合物(I-11)は、以下の方法によっても製造することができる。

[式中、 L^1 、 L^2 は、ハロゲンなどの脱離基を示す。各記号は前記定義に同じ]

(工程10)本工程は、化合物(11)と前記記載の化合物(A-1)とを反 応させて、化合物(12)を製造する方法である。

本工程は、前記工程 6 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法と を組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物(12)は、公知の分離精製手段、例えば、 濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単 離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程11)本工程は、化合物(12)と前記記載の化合物(A-1)とを反応させて、化合物(13)を製造する方法である。

本工程は、前記工程 6 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法と を組み合わせることにより行うことができる。

15 このようにして得られる化合物(13)は、公知の分離精製手段、例えば、 濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単 離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程12) 本工程は、化合物(13)のニトロ基を還元して、化合物(1 4)を製造する方法である。

本工程は、前記工程3と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法と を組み合わせることにより行うことができる。

- このようにして得られる化合物(14)は、公知の分離精製手段、例えば、 5 濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単 離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。 (工程13)本工程は、前記工程で得られた化合物(14)に二トロ基を導入して、
- 本工程におけるニトロ化は、文献記載の方法(例えばシンセティック コ 10 ミュニケーション、2001年 第31巻7号、1123-1128頁、等)、 それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことがで きる。該二トロ化反応は、必要に応じて、化合物(14)の有するアミノ基を 保護して行ってもよい。

化合物(15)を製造する方法である。

25

ニトロ化に硝酸カリウムを用いる場合には、硝酸カリウムの量は、通常 0. 15 1乃至100当量、好ましくは0.1乃至2当量である。

本工程において用いられる反応溶媒は、反応に支障のないものであれば、特 に限定されないが、例えばトリフルオロ酢酸、トリフルオロ酢酸無水物、塩酸、 硫酸、硝酸等が挙げられる。

反応温度は、通常0度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは室温乃至70度 20 である。

反応時間は、通常0.1時間乃至72時間、好ましくは0.5時間乃至12 時間である。

このようにして得られる化合物(15)は、公知の分離精製手段、例えば、 濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単 離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程14) 本工程は、化合物(15)の有するニトロ基を還元して、化合物 (16)を製造する方法である。

本工程は、前記工程3と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法と

を組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物(16)は、公知の分離精製手段、例えば、 濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単 離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

5 (工程15)本工程は、化合物(16)と前記記載の化合物(5)又は化合物(6)とを反応させることにより、本発明に係る化合物(I-11)を製造する方法である。

化合物(16)と化合物(5)との反応は、前記工程4と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

10 また、化合物(16)と化合物(6)との反応は、前記工程 5-1及び 5-2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

また、上記化合物(14)と(6)とを反応させた後、ニトロ基を導入し、、 最後に該ニトロ基をアミノ基に還元すると同時に環化反応を行うか、或いは、

15 必要に応じて別途環化反応を行うことによっても、本発明に係る化合物 (I-1)を製造することができる。

なお、化合物(14)と化合物(6)とのアミド化、ニトロ化、ニトロ基からアミノ基への還元及び環化反応は、それぞれ、工程 5-1、工程 1 3、工程 3 及び工程 5-1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる本発明に係る化合物(I-11)は、公知の分離精製手段、例えば、濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製することができる。

本発明に係る化合物(I-11-0)は、例えば、以下の方法によっても製 25 造することができる。

[式中、 L^1 、 L^2 、 L^3 、 L^4 は、ハロゲンなどの脱離基を示す。 Rp^1 はヒドロキシの保護基を示す。各記号は前記定義に同じ]

(工程 1 6)本工程は、化合物(17)に保護基を導入する反応である。本工程において用いられる化合物(17)の有するヒドロキシの保護基 Rp^1 の導入は、前記記載の文献(例えばプロテクティブ グループス イン オーガニック シンセシス(Protective Groups in Organic Synthesis)、T. W. Green著、第2版、John Wiley&Sons社、1991年、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

 Rp^1 としては、より具体的には、例えば、メトキシメチル、メチル、ベンジル、4-メトキシーベンジル、2-(トリメチルシリル)エトキシメチル、2-(トリメチルシリル)エチル、tertarrow tertarrow tert

15 用いられる化合物(B)の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類、その他 の反応条件により異なるが、化合物(17)1当量に対して、通常0.1乃至

20当量、好ましくは0.5乃至5当量である。

用いられる塩基の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類その他の反応条件により異なるが、通常0.1乃至20当量、好ましくは0.5乃至5当量である。

- 5 用いられる塩基としては、本工程において、化合物(17)と化合物(B) との反応において、化合物(18)を製造するものであれば、いかなるものを 用いてもよいが、例えば、炭酸セシウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、リン酸カリウム、酢酸カリウム、カリウムー tertーブチラート、トリエチルアミン、イミダゾール等が挙げられる。
- 10 反応温度は、通常 0 乃至反応溶媒の還流温度であり、好ましくは、 0 乃至 8 0 度である。

反応時間は、通常 0. 1時間乃至 7 2時間であり、好ましくは、 0. 5 乃至 1 2時間である。

用いられる反応溶媒としては、不活性溶媒が挙げられ、反応に支障のない限 15 り特に限定されないが、具体的には、例えば、ピリジン、トルエン、1,4-ジオキサン、N,N-ジメチルホルムアミド、N,N-ジメチルアセトアミド、 ジメチルスルホキシド、1-メチル-2-ピロリジノン等が挙げられる。

このようにして得られる化合物(18)は、公知の分離精製手段、例えば、 濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単 離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程17)本工程は、化合物(18)と前記化合物(A-1)とを反応させて、化合物(19)を製造する方法である。

本工程は、前記工程10と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

25 このようにして得られる化合物(19)は、公知の分離精製手段、例えば、 濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単 離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程18) 本工程は、化合物(19)の有するニトロ基を還元して、化合 物(20)を製造する方法である。

本工程は、前記工程12と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物 (20) は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程19) 本工程は、化合物(20) にニトロ基を導入して、化合物(21) を製造する方法である。

本工程は、前記工程13と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

10 このようにして得られる化合物(21)は、公知の分離精製手段、例えば、 濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単 離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程20) 本工程は、化合物(21)の二トロ基を還元して、化合物(22)を製造する方法である。

15 本工程は、前記工程 1 4 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法 とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物(22)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグフィーにより単離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

20 (工程 2 1) 本工程は化合物(2 2) と前記記載の化合物(5) 又は化合物(6) とを反応させることにより、化合物(2 3) を製造する方法である。

化合物(22)と化合物(5)との反応は、前記工程4と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

また、化合物(22)と化合物(6)との反応は、前記工程5-1及び5-25 2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることに より行うことができる。

このようにして得られる化合物(23)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程22)本工程は、化合物(23)のヒドロキシの保護基を除去して、 化合物(24)を製造する方法である。

本工程における保護基の除去は、文献記載の方法(例えばプロテクティブグループスイン オーガニック シンセシス(Protective Groups in Organic Synthesis)、T. W. Green著、第2版、John Wiley&Sons社、1991年、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができ、Rp¹がベンジルの場合には、該保護基の除去は、例えば、パラジウムー炭素触媒等を用いる接触水素添加等を用いることにより行うことができる。

10 R p 1 の除去に水酸化パラジウム $^-$ 炭素触媒を用いる場合には、触媒の量は、 通常 0 . 0 1 乃至 1 0 0 0 当量、好ましくは 0 . 1 乃至 1 0 当量である。

本工程において用いられる反応溶媒は、反応に支障のないものであれば、特に限定されないが、例えばメタノール、エタノール等が挙げられる。

反応温度は、通常室温乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは室温乃至100 15 度である。

反応時間は、通常 0. 1時間乃至 7 2 時間、好ましくは 0. 5 時間乃至 1 2 時間である。

このようにして得られる化合物 (24) は、公知の分離精製手段、例えば、 濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単 離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程 23)本工程は、化合物(24)と化合物(C)とを反応させる工程(工程 23-1)か、又は化合物(24)と化合物(D)とを反応させる工程(工程 23-2)により、本発明に係る化合物(I-2)を製造する方法である。

25 (工程23-1)

20

化合物(C)中の L_4 としては、具体的には、例えば、塩素、臭素、ヨウ素等の Λ ロゲン原子が挙げられる。

用いられる化合物(C)の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類、その他の反応条件により異なるが、化合物(24)1当量に対して、通常0.1乃至

10

15

25

20当量、好ましくは0.5乃至5当量である。

本工程における反応は、塩基の存在下行われ、

用いられる塩基の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類その他の反応条件により異なるが、化合物(24)1当量に対して、通常0.1乃至20当量、 好ましくは0.5乃至5当量である。

用いられる塩基としては、化合物(24)と化合物(C)との反応において、化合物(I-2)を製造するものであれば、いかなるものを用いてもよいが、例えば、水素化ナトリウム、炭酸セシウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、リン酸カリウム、酢酸カリウム、カリウムーtert-ブチラート、トリエチルアミン等が挙げられる。

用いられる反応溶媒としては、不活性溶媒が挙げられ、反応に支障のない限り特に限定されないが、具体的には、例えば、ピリジン、トルエン、テトラヒドロフラン、1、4ージオキサン、N、Nージメチルホルムアミド、N、Nージメチルアセトアミド、ジメチルスルホキシド、1ーメチルー2ーピロリジノン等が挙げられる。

本工程における反応温度は、通常0度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは0度乃至150度である。

本工程における反応時間は、通常 0. 1時間乃至 7 2時間、好ましくは 0. 5時間乃至 5時間である。

20 このようにして得られる本発明に係る化合物 (I-2) は、公知の分離精製 手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラ フィー等により単離精製することができる。

(工程23-2)本工程は、前記工程で得られた化合物(24)と化合物(D)とを反応させ、必要に応じて、保護、脱保護を行うことにより本発明に係る化合物(I-2)を製造する方法である。

化合物(24)と化合物(D)との反応は、いわゆる光延反応であり、ホスフィン化合物及びアゾ化合物の存在下、文献記載の方法(例えばミツノブ(Mitsunobu.O)著、「ユース オブ ジエチル アゾジカルボキシレート アンド トリフェニルホスフィン イン シンセシス アンド トラ

ンスフォーメーション オブ ナチュラル プロダクツ (The use of diethyl azodicarboxylate and trip henylphosphine in synthesis and transformation of natural products)」、シンセシス (Synthesis)、第1巻、1981年、p1-28))、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

本工程において用いられるアルコール化合物(D)の量は、化合物(24) 1当量に対して、通常0.5乃至10当量、好ましくは1乃至3当量である。

10 本工程において用いられるホスフィン化合物としては、通常例えばトリフェ ニルホスフィン、トリエチルホスフィン等が挙げられる。

用いられるホスフィン化合物の量は、化合物(24)1当量に対して、通常 0.5乃至10当量であり、好ましくは1乃至3当量である。

用いられるアゾ化合物としては、例えばジエチルアゾジカルボキシレート、 ジイソプロピルアゾジカルボキシレート等が挙げられる。

用いられるアゾ化合物の量は、化合物(24)1当量に対して、通常0.5 乃至10当量、好ましくは1乃至3当量である。

本工程における反応時間は、通常1乃至48時間、好ましくは4乃至12時間である。

20 本工程における反応温度は、通常 0 度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは 1 5 乃至 3 0 度である。

本工程において用いられる反応溶媒としては、反応に支障のないものであれば、特に限定されないが、具体的には、例えばテトラヒドロフラン、トルエン等が挙げられる。

25 また、上記化合物(20)と(6)とを反応させた後、ニトロ基を導入し、 最後に該ニトロ基をアミノ基に還元すると同時に環化を行うか、或いは、必要 に応じて別途環化反応を行うことによっても、本発明に係る化合物(I-1 1-0)を製造することができる。

なお、化合物(20)と化合物(6)とのアミド化、ニトロ化、ニトロ基か

らアミノ基への還元及び環化反応は、それぞれ、工程 5 - 1、工程 1 3、工程 3 及び工程 5 - 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み 合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる本発明に係る化合物(I-11-0)は、公知の分 5 離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグ ラフィー等により単離精製することができる。

本発明に係る化合物(I)のうち、Xが窒素原子である化合物(I-4)は、 以下の方法によっても製造することができる。

$$R^{1}$$
— X_{5} $\stackrel{X_{2}}{\downarrow 1}$ $\stackrel{NH_{2}}{\downarrow 1$

10 [式中、Rxは、ハロゲン原子、アルデヒド、エステル、CN又はそれらの等 価体を2有するC,__。アルキルを示し、他の記号は、前記と同じ]

(工程24) 本工程は、化合物(4) から化合物(25) を製造する方法である。

この反応は、塩基性存在下、文献記載の方法(例えばIndian J. 15 Chem. Sect. B; 32; 2; 1993; 262-265.)、それに 準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

例えば二酸化硫黄を用いて反応を行う場合、用いる二酸化硫黄の量は、通 常0.1万至500当量、好ましくは0.5万至10当量である。

用いられる塩基としては、化合物(4)との反応において、化合物(25) を製造するものであれば、いかなるものを用いてもよいが、例えば、水酸化ナトリウム、水素化ナトリウム、炭酸セシウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、リン酸カリウム、酢酸カリウム、カリウムーtert-ブチラート、トリエチルアミン等が挙げられる。

本工程における反応時間は、通常1乃至48時間、好ましくは4乃至12時間である。

本工程における反応温度は、通常 0 度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは 0 乃至溶媒の還流温度である。

5 本工程において用いられる反応溶媒としては、反応に支障のないものであれば、特に限定されないが、具体的には、例えばエタノール、水、トルエン、テトラヒドロフラン、1,4ージオキサン、N,Nージメチルホルムアミド、N,Nージメチルアセトアミド、ジメチルスルホキシド、1ーメチルー2ーピロリジノン等が挙げられる。

10 このようにして得られる化合物(25)は、公知の分離精製手段、例えば、濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離 精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程25) 本工程は、化合物(25) を用いて、化合物(26) を製造する工程である。本工程における反応は、ヒドラジン一水和物を用いて、文献記載の方法(例えば、Indian J. Chem. Sect. B; EN; 32; 2; 1993; 262-265.)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

用いるヒドラジン一水和物の量は、通常 0. 1 乃至 1 0 0 0 当量、好ましくは 1 乃至 1 0 0 当量である。

20 本工程における反応時間は、通常1乃至48時間、好ましくは4乃至24時間である。

本工程における反応温度は、通常 0 度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは 0 乃至溶媒の還流温度である。

本工程における反応は、無溶媒で行うことが好ましいが、反応に支障のない 25 ものであれば、反応溶媒を用いてもよく、用いられる反応溶媒としては、具体 的には、例えばエタノール、水、トルエン、テトラヒドロフラン、1, 4ージ オキサン、N, Nージメチルホルムアミド、N, Nージメチルアセトアミド、ジメチルスルホキシド、1ーメチルー2ーピロリジノン等が挙げられる。

このようにして得られる化合物 (26) は、公知の分離精製手段、例えば、

濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単 離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程 26)本工程は、化合物(26)と化合物(E)とを反応させることにより、本発明に係る化合物(I-4)を製造する方法である。

5 本工程における反応は、文献記載の方法(例えば Indian J. Chem. Sect. B; EN; 32; 2; 1993; 262-265、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

例えばピラゾールを構築する場合、テトラメトキシプロパンを用いて反応を 10 行うことにより合成することができる。

用いられるテトラメトキシプロパンの量は、通常 0. 1 乃至 5 0 0 当量、好ましくは 0. 5 乃至 1 0 0 当量である。

本工程における反応時間は、通常1乃至48時間、好ましくは4乃至12時間である。

15 本工程における反応温度は、通常 0 度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは 0 乃至溶媒の還流温度である。

本工程において用いられる反応溶媒としては、反応に支障のないものであれば、特に限定されないが、具体的には、例えばエタノール、水、トルエン、テトラヒドロフラン、1,4ージオキサン、N,Nージメチルホルムアミド、N,Nージメチルアセトアミド、ジメチルスルホキシド、1ーメチルー2ーピロリジノン等が挙げられる。

このようにして得られる本発明に係る化合物(I-4)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製することができる。

25 本発明に係る化合物(I-12)

20

[式中、各記号は前記と同じ]で表される化合物は、例えば、以下の方法によっても製造することができる。

5 [式中、 L^1 、 L^2 は、ハロゲンなどの脱離基を示し、他の記号は、前記と同じ]

(工程 2 7) 本工程は、塩基の存在下、化合物 (2 7) と前記化合物 (A − 1) とを反応させて、化合物 (2 8) を製造する方法である。

 L^1 、 L^2 としては、より具体的には、例えば、フッ素、塩素、臭素などのハ L^2 ロゲンが挙げられる。

用いられる化合物(A-1)の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類、その他の反応条件により異なるが、化合物(27)1当量に対して、通常0.1乃至20当量、好ましくは0.5乃至5当量である。

用いられる塩基の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類その他の反応条件

により異なるが、通常 0. 1 乃至 2 0 当量、好ましくは 0. 5 乃至 5 当量である。

用いられる塩基としては、本工程において、化合物(27)と化合物(A-1)との反応において、化合物(28)を製造するものであれば、いかなるものを用いてもよいが、例えば、水素化ナトリウム、炭酸セシウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、リン酸カリウム、酢酸カリウム、カリウムーtertーブチラート、トリエチルアミン等が挙げられる。

用いられる反応溶媒としては、不活性溶媒が挙げられ、反応に支障のない限り特に限定されないが、具体的には、例えば、ピリジン、トルエン、テトラヒ10 ドロフラン、1,4-ジオキサン、N,N-ジメチルホルムアミド、N,N-ジメチルアセトアミド、ジメチルスルホキシド、1-メチル-2-ピロリジノン等が挙げられる。

本工程における反応温度は、通常0度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは 室温乃至150度である。

15 本工程における反応時間は、通常 0. 1 時間乃至 7 2 時間、好ましくは 0. 5 時間乃至 5 時間である。

このようにして得られる化合物 (28) は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離製精製することなく、次工程に付すことができる。

20 (工程28)本工程は、前記工程で得られた化合物(28)の二トロ基を還元して、化合物(29)を製造する方法である。

本工程において用いられる還元反応は、当業者に周知の方法が用いられる。 本工程において用いられる還元反応としては、具体的には、例えば、水素、蟻酸、蟻酸アンモニウム、ヒドラジン水和物とパラジウム、白金、ニッケル触媒を用いる接触還元法、塩酸、塩化アンモニウムと鉄を用いる還元法、メタノールと塩化スズを用いる還元法等が挙げられる。

25

本工程において、ニトロ基の還元に10%パラジウムー炭素触媒を用いる場合には、10%パラジウムー炭素触媒の量は、通常0.01乃至10当量、好ましくは0.1乃至1当量である。

本工程において用いられる反応溶媒は、反応に支障のないものであれば、特に限定されないが、例えばメタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、N, N-ジメチルホルムアミド等が挙げられる。

反応温度は、通常 0 度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは室温乃至反応溶 5 媒の還流温度である。

反応時間は、通常 0. 1時間乃至 7 2時間、好ましくは 0. 5時間乃至 1. 2時間である。

このようにして得られる化合物(29)は、公知の分離精製手段、例えば、 濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単 離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程29) 本工程は、前記工程で得られた化合物(29) にニトロ基を導入して、化合物(30)を製造する方法である。

本工程におけるニトロ化は、必要に応じて、アニリンに保護基をつけた後、文献記載の方法(例えばシンセティック コミュニケーション(Synthet ic Communication)、2001年 第31巻7号、1123-1128頁、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

ニトロ化に硝酸カリウムを用いる場合には、硝酸カリウムの量は、通常 0. 1万至100当量、好ましくは 0.1万至1当量である。

20 本工程において用いられる反応溶媒は、反応に支障のないものであれば、特に限定されないが、例えばトリフルオロ酢酸、トリフルオロ酢酸無水物、塩酸、硫酸、硝酸等が挙げられる。

反応温度は、通常 0 度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは室温乃至反応溶 媒の還流温度である。

25 反応時間は、通常 0. 1時間乃至 7 2 時間、好ましくは 0. 5 時間乃至 1 2 時間である。

このようにして得られる化合物(30)は、公知の分離精製手段、例えば、 濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単 離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

15

(工程30)本工程は、前記工程で得られた化合物(30)と前記化合物(A-1)とを反応させることにより化合物(31)を製造する方法である。

本工程は、必要に応じて、アニリンに保護基をつけた後、前記工程27と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物(31)は、公知の分離精製手段、例えば、 濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単 離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程31) 本工程は、前記工程30で得られた化合物(31)の二トロ基を 10 還元して、化合物(32)を製造する方法である。

本工程における反応は、前記工程8と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物 (32) は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程 32)本工程は、前記工程 31 で得られた化合物(32)と化合物(5)とを反応させることにより本発明に係る化合物(I-2)を製造する方法である。

本工程における反応は、前記工程4と同様の方法、これに準じた方法又はこ 20 れらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる本発明に係る化合物 (I-2) は、公知の分離精製手段、例えば、濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製することができる。

(工程33-1) 本工程は、前記工程31で得られた化合物(32) と化合物 25 (6) とを反応させることにより縮合体を製造する方法である。

本工程における反応は、前記工程 5 - 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる縮合体は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧 濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグフィー等により単離精製するか 又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(33-2) 本工程は、前記工程33-1 で得られた縮合体を環化反応に付す ことにより、本発明に係る化合物 (I-12) を製造する方法である。

本工程における環化反応は、前記工程5-2と同様の方法、これに準じた方 5 法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

また、上記化合物(29)と(6)とを反応させた後、二トロ基を導入し、 該二トロ基をアミノ基に還元すると同時に環化を行うか、或いは、必要に応じ て別途環化反応を行い、また、環化後又は環化前に化合物(A)と反応させる ことによっても、本発明に係る化合物(I-11)を製造することができる。

10 なお、化合物(29)と化合物(6)とのアミド化、ニトロ化、ニトロ基からアミノ基への還元、化合物(A)との反応及び環化反応は、それぞれ、工程 5-1、工程 13、工程 3、工程 30及び工程 5-1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる本発明に係る化合物 (I-12) は、公知の分離精製 15 手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラ フィー等により単離精製することができる。

また、以下の方法によって製造する化合物(31)を用いることによっても、 本発明に係る化合物(I-12)を製造することができる。

$$R^{11}X_{51}H$$
 $R^{11}X_{51}H$ $R^{11}X_{51$

20 [式中、各記号は前記と同じ]

(工程34)本工程は、化合物(33)と前記化合物(A-1)とを反応させることにより化合物(34)を製造する方法である。本工程における反応は、

前記工程27と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わ · せることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物 (34) は、公知の分離精製手段、例えば、 濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単 離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程35)本工程は、化合物(34)と前記化合物(A-1)とを反応させることにより、化合物(35)を製造する方法である。本工程における反応は、前記工程30と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

10 このようにして得られる化合物(35)は、公知の分離精製手段、例えば、 濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単 離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程33-1)本工程は、前記工程35で得られた化合物(35)の有する-C(O)OR®をアミノ基に変換して、化合物(31)を製造する方法であり、例えば、いわゆるクルチウス(Curtius)転移反応が挙げられる。本工程における反応は、後述の工程48と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物(31)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグフィー等により単離精製することができる。

20

得られた化合物(3 1)を用いて、前記工程 3 1 、 3 2 、 3 3 - 1 又は 3 3 - 2 の方法を用いて、本発明に係る化合物(I-1 2)を製造することができる。

本発明に係る化合物(I-31)は、例えば、以下の方法によっても製造す 25 ることができる。

10

[式中、nは、1又は2を示し、Yは脱離基を示し、他の記号は前記と同じ] (工程 3 6) 本工程は、塩基及び金属触媒の存在下、前記記載の化合物(2 7) と化合物(3 6) とを反応させて、化合物(3 7) を製造する方法である。 L^1 、 L^2 としては、より具体的には、例えば、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等のハロゲンが挙げられる。

 M^{-1} は、化合物(27)と化合物(36)との反応において、化合物(37)を製造するものであれば、いかなるものを用いてもよいが、具体的には、例えば、トリアルキルスズ、ボロン酸、ボロン酸エステル等が挙げられる。化合物(36)としては、より具体的には、例えば、トリメチルー(ピリジン-2-イル)スズ又は1-(tert-ブトキシカルボニル)ピロール-2-ボロン酸等が挙げられる。

15

化合物(36)として、トリメチルー(ピリジン-2-イル)スズを用いる場合には、例えば、いわゆるStille反応を用いて行う方法が挙げられる。

また、化合物(3 6)として、1-(tert-ブトキシカルボニル)ピロール-2-ボロン酸を用いる場合には、例えば、いわゆる鈴木反応を用いて行う方法が挙げられる。

用いられる化合物(36)の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類、その他の反応条件により異なるが、化合物(27)1当量に対して、通常0.1乃至50当量、好ましくは、0.2乃至10当量である。

用いられる塩基の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類その他の反応条件 10 により異なるが、通常 0.1乃至 20 当量、好ましくは 0.5乃至 5 当量であ る。

用いられる塩基としては、本工程において、化合物(27)と化合物(36)との反応において、化合物(37)を製造するものであれば、いかなるものを用いてもよいが、例えば、水素化ナトリウム、炭酸セシウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、リン酸カリウム、酢酸カリウム、カリウム t ーブトキシド、トリエチルアミン等が挙げられる。

用いられる金属触媒の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類その他の反応 条件により異なるが、通常 0.01乃至10当量、好ましくは 0.05乃至5 当量である。

- 20 用いられる金属触媒としては、本工程において、化合物(27)と化合物(36)との反応において、化合物(37)を製造するものであれば、いかなるものを用いてもよいが、例えば、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム、ジクロロビストリフェニルホスフィンパラジウム、ジクロロ(1, 1 'ービス(ジフェニルホスフィノ)フェロセン)パラジウム等が挙げられる。
- 25 本工程において用いられる反応溶媒は、反応に支障のないものであれば、特に限定されないが、例えばエチレングリコールジメチルエーテル、水、トルエン、テトラヒドロフラン、N, N-ジメチルホルムアミド、1, 4-ジオキサン、ベンゼン、アセトン等が挙げられる。

本工程における反応温度は、通常0度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは

室温乃至150度である。

本工程における反応時間は、通常 0.1時間乃至 72時間、好ましくは 0.5時間乃至 12時間である。

このようにして得られる化合物(37)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離製精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程37)本工程は、化合物(37)と前記化合物(A-1)とを反応させて、化合物(38)を製造する方法である。

本工程における反応は、前記工程 2 7 と同様の方法、これに準じた方法又は 10 これらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物(38)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程38)本工程は、化合物(38)のヘテロ芳香環及びニトロ基を水素 15 雰囲気下、金属触媒にて還元し、必要に応じて保護基を導入して、化合物(3 9)を製造する方法である。

用いられる還元剤の量は、通常 0.01乃至10当量、好ましくは 0.1乃至1当量である。

用いられる還元剤としては、本工程において、化合物(38)から、化合物 20 (39)を製造するものであれば、いかなるものを用いてもよいが、例えば、 10%白金-炭素、白金-ブラックなどが挙げられる。

本工程において用いられる反応溶媒は、反応に支障のないものであれば、特に限定されないが、例えばメタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、1,4-ジオキサン、酢酸エチル等が挙げられる。

25 本工程における反応温度は、通常 0 度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは 室温乃至 1 5 0 度である。

本工程における反応時間は、通常 0. 1 時間乃至 7 2 時間、好ましくは 0. 5 時間乃至 1 2 時間である。

本工程における反応圧力は、通常常圧乃至100気圧、好ましくは常圧乃至

25

20気圧である。

このようにして得られる化合物 (39) は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離製精製することなく、次工程に付すことができる。

5 (工程39)本工程は、化合物(39)に二トロ基を導入して、化合物(40)を製造する方法である。本工程における反応は、前記工程29と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。必要に応じて、Rp¹を変換することができる。

このようにして得られる化合物(40)は、公知の分離精製手段、例えば濃 10 縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグフィー等により単離精 製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程40)本工程は、化合物(40)の有するニトロ基を還元して、化合物(41)を製造する方法である。本工程における反応は、前記工程31と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物(41)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程41)本工程は、化合物(41)と前記化合物(5)とを反応させて 20 化合物(42)を製造するか、或いは、化合物(41)と前記化合物(6)と を反応させ、次いで環化反応に付すことにより化合物(42)を製造する方法 である。

化合物(41)と前記化合物(5)との反応は、前記工程32と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

また、化合物(41)と前記化合物(6)とを反応させ、次いで、環化させる反応は、前記工程33-1及び33-2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物(42)は、公知の分離精製手段、例えば濃

25

縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグフィー等により単離精 製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程42) 本工程は、得られた化合物(42) の有するアミノ基の保護基 Rp^{1} を除去して、化合物(43)を製造する方法である。

アミノ基の保護基 Rp¹ の除去方法は、前記文献記載の方法(例えばプロテク ティブグループス イン オーガニック シンセシス (Protective Groups in Organic Synthesis), T. W. Gr een著、第2版、John Wiley&Sons社、1991年、等)、 それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことがで 10 きる。

このようにして得られる化合物(43)は、公知の分離精製手段、例えば濃 縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離 精製するか又は単離製精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程43) 本工程は、化合物(43) と化合物(F) とを反応させること により本発明に係る化合物 (I-3) を製造する方法である。本工程における 15 アミノ基の保護基R⁴の導入は前記記載の文献(例えばプロテクティブグループ ス イン オーガニック シンセシス (Protective Groups in Organic Synthesis)、T. W. Green著、第2 版、John Wiley&Sons社、1991年、等)、それに準じた方 法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

R⁴としては、より具体的にはアルキル、アルキルアミド、カルバモイル、ア ルキルカルバモイル、アルキルカーバメート等が挙げられる。

化合物(F)としては、具体的には、例えば、無水酢酸、無水トリフルオロ 酢酸、プロピオン酸、クロロ酢酸、アクリル酸エチル、塩化メタンスルホニル、 臭化ベンジル等が挙げられる。

用いられる化合物(F)の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類、その他 の反応条件により異なるが、化合物(43)1当量に対して、通常0.1乃至 20当量、好ましくは0.5乃至5当量である。

本工程において用いられる反応溶媒は、反応に支障のないものであれば、特

に限定されないが、例えばジクロロメタン、クロロホルム、テトラヒドロフラン、アセトニトリル、ジメチルホルムアミド、ベンゼン、アセトン、エタノール、2-プロパノール等が挙げられる。

本工程における反応温度は、通常 0 度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは 5 室温乃至 1 5 0 度である。

本工程における反応時間は、通常 0. 1 時間乃至 7 2 時間、好ましくは 0. 5 時間乃至 1 2 時間である。

また、上記化合物 (39) と (6) とを反応させた後、ニトロ基を導入し、最後に該ニトロ基をアミノ基に還元すると同時に環化を行うか、もしくは必要 10 に応じて別途環化反応を行うことによっても、本発明に係る化合物 (I-31) を製造することができる。

なお、化合物(39)と化合物(6)とのアミド化、ニトロ化、ニトロ基からアミノ基への還元及び環化反応は、それぞれ、工程5-1、工程13、工程3及び工程5-1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる本発明に係る化合物 (I-31) は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製することができる。

なお、化合物(42)において、アミノ基の保護基Rp¹が所望のR⁴に該当 20 する場合には、以後の工程42及び43を行うことなく、化合物(42)が本 発明に係る化合物である。

また、化合物(43)が所望の化合物である場合には、工程43を行うことなく、化合物(43)が本発明に係る化合物となる。

本発明に係る化合物(I-31)は以下の方法によっても製造することができ 25 る。

[式中、Rp²、Rp³及びRp⁴は、それぞれ保護基を示し、Lは脱離基を示し、 他の記号は前記と同じ]

(工程 4 4) 本工程は、化合物(4 4) と前記化合物(3 6) とを反応させることにより、化合物(4 5) を製造する方法である。 Rp^2 は、 X_{51} の保護基を示し、具体的には、例えば、メトキシメチル、メチル、ベンジル、4-メトキシーベンジル、2-(トリメチルシリル)エトキシメチル、2-(トリメチルシリル)エチン・、 2-(トリメチルシリル)エチン・、 2-(トリメチルシリル)エチル、 2-(トリメチルシリル)エチル、 2-(トリメチルシリル)エチル・、 2-(トリメチルシリル)エチル、 2-(トリメチルシリル)エチル、 2-(トリメチルシリル)エチル、 2-(トリメチルシリル)エチル、 2-(トリメチルシリル)エチル、 2-(トリメチルシリル) エチル・ 2-(トリスチルシリル) エチル・ 2-(トリスチル・ 2-(トリスチルシリル) エチル・ 2-(トリスチル・ 2-(トリストル・2-(トリストル・2-(トリストル・2-)(カル・2-(トリストル・2-)(カル・2-(トリストル・2-(トリストル・2-)(カル・2-(トリストル・2-(トリストル・2-)(カル・2-(トリストル・2-(トリストル・2-(トリストル・2-)(カル・2-(トリストル・2-(トリストル・2-(トリストル・2-)(カル・2-(トリストル・2-)(カル・2-(トリストル・2-(トリストル・2-)(カル・2-(トリストル・2-)(カル・2-)(カル・2-(トリストル・2-(トリストル・2-)(カル・2-(トリストル・2-)(カル・2-(トリストル・2-)(カル・2-(トリストル・2-)(カル・2-(トリストル・2-)(カル・2-)(カル・2-)(カル・2-)(カル・2-)(カル・2-)(カル・2-)(カル・2-)(カル・2-)(カル・2-)(カル・2-)(カル・2-)(カル・2-)(カル・2-)(カル・2-)(カル・2-)(カル・2-)(カル・

は、例えば、メトキシメチル、メチル、エチル、tert‐ブチル、ベンジル、 4-メトキシ‐ベンジル、2-(トリメチルシリル)エチル、tert‐ブチルジメチルシリル等が挙げられる。Rp⁴は、不活性なアルキルを示し、具体的には、例えば、メチル、エチル、tert‐ブチル、ベンジル、4-メトキシ‐ベンジル、2-(トリメチルシリル)エチル等が挙げられる。本工程における反応は、前記工程36と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。このようにして得られる化合物(45)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程45)本工程は、前記工程で得られた化合物(45)のヘテロ芳香環を水素雰囲気下、金属触媒にて還元し、化合物(46)を製造する方法である。 用いられる還元剤の量は、通常0.01乃至10当量、好ましくは0.05 乃至1当量である。

15 用いられる還元剤としては、本工程において、化合物(45)から、化合物 (46)を製造するものであれば、いかなるものを用いてもよいが、例えば、 10%白金-炭素、白金 ブラックなどが挙げられる。

本工程において用いられる反応溶媒は、反応に支障のないものであれば、特に限定されないが、例えばメタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、N, N-ジメチルホルムアミド、1, 4-ジオキサン、酢酸エチル等が挙げられる。 本工程における反応温度は、通常0度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは 室温乃至150度である。

本工程における反応時間は、通常 0. 1時間乃至 7 2時間、好ましくは 0. 5時間乃至 1 2時間である。

25 本工程における反応圧力は、通常常圧乃至100気圧、好ましくは常圧乃至20気圧である。

このようにして得られる化合物(46)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離製精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程46)本工程は、化合物(46)の有する保護基Rp²を除去して、化合物(47)を製造する方法である。本工程における保護基の除去は、文献記載の方法(例えばプロテクティブ グループス イン オーガニック シンセシス(Protective Groups in Organic Synthesis)、T. W. Green著、第2版、John Wiley&Sons社、1991年、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができ、Rp²がメトキシメチルの場合には、該保護基の除去は、例えば、トリフルオロ酢酸等を用いることにより行うことができる。

5

20

10 R p^1 の除去にトリフルオロ酢酸を用いる場合には、触媒の量は、通常 0.01 乃至 1000 当量、好ましくは 0.1 乃至 100 当量である。

本工程において用いられる反応溶媒は、反応に支障のないものであれば、特に限定されないが、例えばクロロホルム等が挙げられる。

反応温度は、通常室温乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは室温乃至100 15 度である。

反応時間は、通常 0. 1時間乃至 7 2 時間、好ましくは 0. 5 時間乃至 1 2 時間である。

このようにして得られる化合物(47)は、公知の分離精製手段、例えば、 濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単 離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。必要に 応じて、Rp1を変換することができる。

(工程47)本工程は、化合物(47)と化合物(G)とを反応させることにより、化合物(48)を製造する方法である。ここで、Lは脱離基を示し、前記 L_1 や L_2 と同様の基が挙げられる。化合物(G)としては、具体的には、 例えば、臭化ベンジル、4-フルオローベンゾニトリル、4-フルオローベンズアルデヒド等が挙げられる。本工程における反応は、前記工程27と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。 このようにして得られる化合物(48)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー

等により単離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程48)本工程は、化合物(48)の有するカルボキシルの保護基Rp³を除去して、化合物(49)を製造する方法である。化合物(48)の有するカルボキシルの保護基としては、前記工程44万至47においてカルボキシルの保護基として作用し、かつ、工程48において容易に除去することができるものであれば、いかなるものであってもよいが、例えばメチル、エチル、tertーブチル等の直鎖又は分岐を有する低級アルキル、2-ヨウ化エチル、2,2,2-トリクロロエチル等のハロゲン化低級アルキル、アリル、2ープロペニル、2ーメチル-2ープロペニル等の低級アルケニル、ベンジル、パラメトキシーベンジル等のアラルキル等を挙げることができる。

10

15

20

25

このようなカルボキシルの保護基 Rp^3 の導入及び除去方法については、文献記載の方法(例えばプロテクティブ グループス イン オーガニック シンセシス(Protective Groups in Organic Synthesis)、T. W. Green著、第<math>2版、John Wiley&Sons社、1991年、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物(49)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことができる。

(工程49)本工程は、化合物(49)と化合物(H)とを反応させることにより、化合物(50)を製造する方法であり、例えば、いわゆるクルチウス(Curtius)転移反応であり、塩基存在下、リン酸アジド化合物及びアルコール化合物(17-1)を用いて、文献記載の方法(例えばテトラヘドロン(Tetrahedron)、第31巻、1974年、p2151-2157、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

用いられるアルコール化合物(H)の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類、その他の反応条件により異なるが、化合物(49)1当量に対して、通常

0. 1乃至20当量、好ましくは0. 5乃至5当量である。

用いられる塩基の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類その他の反応条件により異なるが、通常 0. 1 乃至 2 0 当量、好ましくは 0. 5 乃至 5 当量である。

5 用いられるリン酸アジド化合物としては、本工程において、化合物(49) と化合物(H)との反応において、化合物(50)を製造するものであれば、 いかなるものを用いてもよいが、例えば、ジエチルリン酸アジド、ジフェニル リン酸アジド等が挙げられる。

用いられる塩基としては、本工程において、化合物(49)と化合物(H) 2の反応において、化合物(50)を製造するものであれば、いかなるものを用いてもよいが、例えば、水素化ナトリウム、炭酸セシウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、リン酸カリウム、酢酸カリウム、カリウム t - ブトキシド、トリエチルアミン等が挙げられる。

本工程において用いられる反応溶媒は、反応に支障のないものであれば、特 15 に限定されないが、例えばトルエン、テトラヒドロフラン、塩化メチレン、ク ロロホルム、1, 4-ジオキサン、ベンゼン等が挙げられる。

本工程における反応温度は、通常0度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは 室温乃至150度である。

本工程における反応時間は、通常 0. 1時間乃至 7 2時間、好ましくは 0. 20 5時間乃至 1 2時間である。

このようにして得られる化合物(50)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離製精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程50)本工程は、化合物(50)に二トロ基を導入して、前記記載の 25 化合物(40)を製造する方法である。本工程における反応は、前記工程29 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせて行うこと ができる。

このようにして得られる化合物(40)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグフィー等により単離精

製するか又は単離精製することなく、前記工程 40 乃至 43 の方法によって、本発明に係る化合物(I-3)を製造することができる。

また、上記化合物(50)において、Rp4を除去し、該アニリン誘導体とした後、該アニリン誘導体と化合物(6)とを反応させた後、ニトロ基を導入し、最後に該ニトロ基をアミノ基に還元すると同時に環化を行うか、もしくは必要に応じて別途環化反応を行うことによっても、本発明に係る化合物(I-31)を製造することができる。

なお、化合物(50)と化合物(6)とのアミド化、ニトロ化、ニトロ基からアミノ基への還元及び環化反応は、それぞれ、工程5-1、工程13、工程10 3及び工程5-1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができ、Rp⁴を除去は、前記記載のプロテクティブ グループス イン オーガニック シンセシス (Protective Groups in Organic Synthesis)、T.W.Gren著、第2版、John Wiley&Sons社、1991年、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

本発明によって提供される新規 2- へテロアリール置換ベンズイミダゾール誘導体は、薬学的に許容される塩として存在することができ、当該塩は、本発明に係る化合物(I-0)及び(I-0)に包含される上記式(I-1)、

20 (I-11)、(I-12)、(I-2)、(I-11-0)、(I-31) 及び(I-4)を用いて、常法に従って製造することができる。

具体的には、上記(I-0)、(I-1)、(I-11)、(I-12)、(I-2)、(I-1)、) の化合物が、当該分子内に例えばアミノ基、ピリジル基等に由、来する塩基性基を有している場合には、当該化合物を酸で処理することにより、相当する薬学的に許容される塩に変換することができる。

当該酸付加塩としては、例えば塩酸塩、フッ化水素酸塩、臭化水素酸塩、ヨウ化水素酸塩等のハロゲン化水素酸塩;硝酸塩、過塩素酸塩、硫酸塩、燐酸塩、炭酸塩等の無機酸塩;メタンスルホン酸塩、トリフルオロメタンスルホン酸塩、

15

20

エタンスルホン酸塩等の低級アルキルスルホン酸塩;ベンゼンスルホン酸塩、 pートルエンスルホン酸塩等のアリールスルホン酸塩;フマル酸塩、コハク酸塩、クエン酸塩、酒石酸塩、シュウ酸塩、マレイン酸塩等の有機酸塩;及びグルタミン酸塩、アスパラギン酸塩等のアミノ酸等の有機酸である酸付加塩を挙げることができる。また、本発明の化合物が酸性基を当該基内に有している場合、例えばカルボキシル基等を有している場合には、当該化合物を塩基で処理することによっても、相当する薬学的に許容される塩に変換することができる。当該塩基付加塩としては、例えばナトリウム、カリウム等のアルカリ金属塩、カルシウム、マグネシウム等のアルカリ土類金属塩、アンモニウム塩、グアニジン、トリエチルアミン、ジシクロヘキシルアミン等の有機塩基による塩が挙げられる。さらに本発明の化合物は、遊離化合物又はその塩の任意の水和物又は溶媒和物として存在してもよい。

2型糖尿病或いはそれに関連する疾患若しくは症状の予防又は治療のための薬剤を製造するにあたり、本発明に係る式(I)の化合物は、式(I)の化合物と担体物質とを組み合わせて用いることができる。

本発明に係る式(I)の化合物の予防又は治療のための投与量は、もちろん、 治療する症状の性質、選択する特定の化合物及び投与経路により変動する。

また、年齢、体重及び各患者の感受性によっても変動する。一般的に、1日の投与量は、単回又は複数回の量として、体重1kgあたり、約0.001mgから約100mgであり、好ましくは、体重1kgあたり、約0.01mgから約50mgであり、より好ましくは約0.1mgから10mgである。これらの制限を越えた範囲での投与量の使用が必要な場合もありうる。

適切な経口投与量の例としては、単回又は1日あたり、2乃至4回の複数回投与としては、少なくとも約0.01mgから多くとも2.0gである。好ましくは、投与量の範囲は、1日に1回又は2回の投与で、約1.0mgから約200mgである。より好ましくは、投与量の範囲は、1日1回の投与で約10mgから100mgである。

静脈内投与又は経口投与を用いた場合には、代表的な投与範囲は、1日あたり、体重1kgあたり、式(I)の化合物を約0.001mgから約100m

g (好ましくは0.01mgから約10mg) であり、より好ましくは1日あったり、体重1kgあたり、式(I) の化合物を約0.1mgから10mgである。

上述したように、医薬組成物は、式(I)の化合物と薬学的に許容される担体を含む。「組成物」という用語は、直接又は間接的に、2又はそれ以上のいかなる成分を組み合わせ、複合させ又は凝集させてできたもの、1又はそれ以上の成分を解離させた結果できたもの、或いは、成分間の他のタイプの作用又は相互作用の結果によりできたものだけでなく、担体を構成する活性及び不活性成分(薬学的に許容される賦形剤)も含む。

10 医薬上許容される担体と組み合わせて、2型糖尿病の治療、予防或いその発症を遅らせるのに有効な量の式(I)の化合物が含まれる組成物が好ましい。

本発明に係る化合物の効果的な量を哺乳類、とりわけヒトに投与するためには、いかなる適切な投与経路でも用いることができる。例えば、経口、直腸、 局所、静脈、眼、肺、鼻などを用いることができる。投与形態の例としては、

15 錠剤、トローチ、散剤、懸濁液、溶液、カプセル剤、クリーム、エアロゾール などがあり、経口用の錠剤が好ましい。

経口用の組成物を調製するに際しては、通常の医薬用媒体であれば、いかなるものも用いることができ、そのような例としては、例えば、水、グリコール、オイル、アルコール、香料添加剤、保存料、着色料などであり、経口用の液体組成物を調製する場合には、例えば、懸濁液、エリキシル剤及び溶液が挙げられ、担体としては、例えば、澱粉、砂糖、微結晶性セルロース、希釈剤、造粒剤、潤滑剤、結合剤、崩壊剤などが挙げられ、経口用の固体組成物を調製する場合には、例えば、パウダー、カプセル剤、錠剤などが挙げられ、中でも経口用の固体組成物が好ましい。

25 投与のしやすさから、錠剤やカプセル剤が最も有利な経口投与形態である。 必要ならば、錠剤は、標準の水性又は非水性の技術でコーティングすることが できる。

上記の通常の投与形態に加えて、式(I)に係る化合物は、例えば、U.S. 特許番号3,845,770、3,916,899、3,536,809、3,

598, 123、3, 630, 200及び4, 008, 719に記載の放出制 - 御手段及び/又はデリバリー装置によっても、投与することができる。

経口投与に適した本発明に係る医薬組成物は、パウダー又は顆粒として、或いは水溶性の液体、非水溶性の液体、水中油型のエマルジョン又は油中水型のエマルジョンとして、それぞれがあらかじめ決められた量の活性成分を含むカプセル剤、カシュー剤又は錠剤を挙げることができる。そのような組成物は、薬剤学上いかなる方法を用いて調製することができるが、すべての方法は、活性成分と1又は2以上の必要な成分からなる担体とを一緒にする方法も含まれる。

10 一般に、活性成分と液体の担体又はよく分離された固体の担体或いは両方とを均一かつ充分に混合し、次いで、必要ならば、生産物を適当な形にすることにより、組成物は調製される。例えば、錠剤は、圧縮と成形により、必要に応じて、1又は2以上の副成分と共に調製される。圧縮錠剤は、適当な機械で、必要に応じて、結合剤、潤滑剤、不活性な賦形剤、界面活性剤又は分散剤と混合して、活性成分をパウダーや顆粒などの形に自由自在に圧縮することにより調製される。

成形された錠剤は、パウダー状の湿った化合物と不活性な液体の希釈剤との 混合物を適当な機械で成形することにより調製される。

好ましくは、各錠剤は、活性成分を約1mg乃至1g含み、各カシュー剤又 20 はカプセル剤は、活性成分を約1mg乃至500mg含む。

式(I)の化合物についての医薬上の投与形態の例は、次の通りである。

[表1]

注射用懸濁液(I.

M.)

	mg/ml
式(Ⅰ)の化合物	10
メチルセルロース	5. 0
Tween80	0.5
ベンジルアルコール	9.0
塩化ベンズアルコニウム	1.0

注射用水を加えて、1.0ml とする。

[表2]

錠剤

	mg/tablet
式(Ⅰ)の化合物	25
メチルセルロース	415
Tween80	14.0
ベンジルアルコール	43. 5
ステアリン酸マグネシウム	2. 5

合計 500mg

[表3]

カプセル剤

	mg/capsule
式(I)の化合物	25
ラクトースパウダー	573.5
ステアリン酸マグネシウム	1.5

合計 600mg

5

[表4]

エアロゾール

	1容器あたり
式(I)の化合物	24mg
レシチン、NF Liq. Con c.	1. 2mg
トリクロロフルオロメタン、NF	4.025g
ジクロロジフルオロメタン、NF	12.15g

- 10 式(I)の化合物は、2型糖尿病と関連する疾患又は症状だけでなく、2型糖尿病の発症の治療/予防/遅延に用いられる他の薬剤と組み合わせて用いることができる。該他の薬剤は、通常用いられる投与経路又は投与量で、式(I)の化合物と同時に又は別々に投与することができる。
 - 式(I)の化合物は、1又は2以上の薬剤と同時に使用する場合には、式・

15

25

- (I) の化合物とこれらの他の薬剤とを含んだ医薬組成物が好ましい。従って、本発明に係る医薬組成物は、式(I) の化合物に加えて、1又は2以上の他の活性成分も含む。式(I) の化合物と組み合わせて用いられる活性成分の例としては、別々に投与するか、又は同じ医薬組成物で投与してもよいが、以下のものに限定されることはない。
 - (a) ビスーグアニド(例、ブホルミン、メトホルミン、フェンホルミン)
- (b) PPARアゴニスト(例、トログリタゾン、ピオグリタゾン、ノシグリタゾン)
- (c) インスリン
- 10 (d) ソマトスタチン
 - (e) α グルコシダーゼ阻害剤(例、ボグリボース、ミグリトール、アカルボース)、
 - (f) インスリン分泌促進剤(例、アセトヘキサミド、カルブタミド、クロル プロパミド、グリボムリド、グリクラジド、グリメルピリド、グリピジド、グ リキジン、グリソキセピド、グリブリド、グリヘキサミド、グリピナミド、 フェンブタミド、トラザミド、トルブタミド、トルシクラミド、ナテグリニド、 レパグリニド)、及び
 - (g) DPP-IV (ジペプチジルペプチダーゼ IV) 阻害剤

2番目の活性成分に対する式(I)の化合物の重量比は、幅広い制限の範囲 20 内で変動し、さらに、各活性成分の有効量に依存する。従って、例えば、式 (I)の化合物をPPARアゴニストと組み合わせて用いる場合には、式

(I) の化合物のPPARアゴニストに対する重量比は、一般的に、約1000:1乃至1:1000であり、好ましくは、約200:1乃至1:200である。式(I) の化合物と他の活性成分との組み合わせは、前述の範囲内であるが、いずれの場合にも、各活性成分の有効量が用いられるべきである。

次に本発明に係る化合物(I)で表される化合物が示すグルコキナーゼ活性 化能及びその試験方法について示す。

前記式(I)で表される化合物の有する優れたグルコキナーゼ活性化作用の 測定は、文献記載の方法(例えば、ディアベテス(Diabetes)、第4

PCT/JP2004/019843

5巻、第1671頁-1677頁、1996年等)又はそれに準じた方法に よって行うことができる。

グルコキナーゼ活性は、グルコース-6-リン酸を直接測定するのではなく、リポーターエンザイムであるグルコース-6-リン酸デヒドロゲナーゼがグルコース-6-リン酸からホスホグルコノラクトンを生成する際に、生じるThio-NADHの量を測定することによって、グルコキナーゼの活性化の程度を調べる。

このアッセイで使用するrecombinant human liver GKはFLAG fusion proteinとしてE. coliに発現さ
10 せ、ANTIFLAG M2 AFFINITY GEL (Sigma) で精製した。

アッセイは平底96-well plateを用いて30℃で行った。As say buffer (25mM Hepes Buffer:pH=7.2、2mM MgCl₂、1mM ATP、0.5mM TNAD、1mM dit hiothreitol)を69μ1分注し、化合物のDMSO溶液またはコントロールとしてDMSOを1μ1加えた。次に、氷中で冷やしておいたEnzyme mixture (FLAG-GK、20U/m1G6PDH)20μ1を分注した後、基質である25mMグルコースを10μ1加え、反応を開始させる(最終グルコース濃度=2.5mM)。

20 反応開始後、405nmの吸光度の増加を30秒ごとに10分間測定し、最初の5分間の増加分を使用して化合物の評価を行った。FLAG-GKは1%DMSO存在下で5分後の吸光度増加分が0.05から0.1の間になるように加えた。

DMSOコントロールでのOD値を100%とし、評価化合物の各濃度にお 25 けるOD値を測定した。各濃度のOD値より、Emax(%)及びEC50 (μM)を算出し、化合物のGK活性化能の指標として用いた。

本方法により本発明に係る化合物のGK活性化能を測定した。その結果を下記表1に示す。

[表5]

5

(本発明化合物の GK 活性化能)

化合物	物番号.	Emax (%)	EC50 (μ . M)
実施例	6 7	832	1. 4
実施例	2 6	768	2. 3
実施例	1 2 2	664	1. 9

本発明に係る化合物は上記表 1 に示したように、Emax及びEC50を指標として、優れた GK活性化能を有している。

実施例

以下において、実施例をあげて本発明をさらに具体的に説明するが、本発明は これらによって何ら限定されるものではない。

製剤例1

製造例1の化合物10部、重質酸化マグネシウム15部及び乳糖75部を均一 に混合して、350μm以下の粉末状又は細粒状の散剤とする。この散剤をカ プセル容器に入れてカプセル剤とする。

10 製剤例 2

製造例1の化合物45部、澱粉15部、乳糖16部、結晶性セルロース21部、ポリビニルアルコール3部及び蒸留水30部を均一に混合した後、破砕造粒して乾燥し、次いで篩別して直径1410乃至177μmの大きさの顆粒剤とする。

15 製剤例3

製剤例2と同様の方法で顆粒剤を作製した後、この顆粒剤96部に対してステアリン酸カルシウム3部を加えて圧縮成形し直径10mmの錠剤を作製する。

製剤例4

製剤例2の方法で得られた顆粒剤90部に対して結晶性セルロース10部及び 20 ステアリン酸カルシウム3部を加えて圧縮成形し、直径8mmの錠剤とした後、 これにシロップゼラチン、沈降性炭酸カルシウム混合懸濁液を加えて糖衣錠を 作製する。

以下において、製剤例、製造例、参考例により本発明をさらに具体的に説明 するが、本発明はこれらによって何ら限定されるものではない。

25 実施例の薄層クロマトグラフは、プレートとしてSilicagel 60

 F_{245} (Merck)を、検出法としてUV検出器を用いた。カラム用シリカゲルとしては、WakogelTM C-300(和光純薬)を、逆相カラム用シリカゲルとしては、LC-SORBTM SP-B-ODS(Chemco)又はYMC-GELTM ODS-AQ 120-S50(山村化学研究所)を用いた。

下記の実施例における略号の意味を以下に示す。

i-Bu:イソブチル

n-Bu:n-ブチル

t-Bu:t-ブチル

10 Me:メチル

5

Et:エチル

Ph:フェニル

i-Pr:イソプロピル

n-Pr:n-プロピル

15 CDC 13: 重クロロホルム

CD₃OD: 重メタノール

DMSO-d₆:重ジメチルスルホキシド

下記に核磁気共鳴スペクトルにおける略号の意味を示す。

s :シングレット

20 d : ダブレット

dd:ダブルダブレット

t : トリプレット

m :マルチプレット

br:ブロード

25 q:カルテット

J :カップリング定数

Hz:ヘルツ

実施例1

<u>2-ピリジン-2-イル-5</u>, 6-ビス (ピリジン-3-イルオキシ) -1H -ベンズイミダゾール

(工程1)

- 3-(2-フルオロ-4-ニトロ-フェノキシ)-ピリジンの合成
- 5 3,4ージフルオロニトロベンゼン3.18gのジメチルホルムアミド20ml溶液に、3ーヒドロキシピリジン2.09g、及び炭酸カリウム5.52gを加え、反応液を90度にて1時間撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開

10 溶媒: ヘキサン/酢酸エチル=9/1) にて精製し、表題化合物を得た。

(工程2)

5 - フルオロ-2 - ニトロ-4 - (ピリジン-3 - イルオキシ) - フェニル アミンの合成

3-(2-フルオロー4-ニトローフェノキシ) ーピリジン4.72gのメ 7 クノール30ml溶液に、20%水酸化パラジウムー炭素触媒1.0gを加え、反応液を水素雰囲気下、5時間攪拌した。触媒を濾去後、溶媒を減圧留去し、粗生成物を得た。得られた粗生成物のトリフルオロ酢酸40ml溶液に、硝酸カリウム1.88gを加え、反応液を室温にて一終夜撹拌した後、溶媒を減圧留去した。残渣を酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=4/1)にて精製し、表題化合物を得た。

(工程3)

- 4, 5-ビスー(ピリジンー<math>3-イルオキシ)-ベンゼン-1, 2-ジアミ 25 ンの合成
 - 3-(2-フルオロ-4-ニトロ-フェノキシ)-ピリジン680mgのジメチルホルムアミド8ml溶液に、3-ヒドロキシピリジン285mg、及び炭酸カリウム829mgを加え、反応液を90度にて2時間撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネ

シウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒: ヘキサン/酢酸エチル=1/1~酢酸エチル)にて精製し、粗生成物を得た。得られた粗生成物のエタノール10ml溶液に、展開ラネーニッケル触媒500mgを加え、反応液を水素雰囲気下、2時間撹拌した。触媒を濾去後、溶媒を減圧留去することで、表題化合物を得た。

(工程4)

<u>2-ピリジン-2-イル-5</u>, 6-ビス(ピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾールの製造

¹HNMR (CDC1₃) δ : 7. 10-7. 40 (4H, m), 7. 28 (1H, s), 7. 38 (1H, ddd, J=1. 2Hz, 4. 8Hz, 7. 6Hz), 7. 62 (1H, s), 7. 87 (1H, td, J=7. 6Hz, 1. 2Hz), 8. 12-8. 40 (4H, m), 8. 38 (1H, d, J=7. 6Hz), 8. 63 (1H, d, J=4. 8Hz), 10. 8 (1H, brs)

ESI-MS (m/e) : 382 [M+H]

25 実施例2

実施例1 (工程2) で得られた5-フルオロ-2-ニトロ-4-(ピリジン-3-イルオキシ)-フェニルアミン、及び2-ヒドロキシメチル-フェノー

ルを用いて、実施例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを 組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 4. 45 (2H, s), 6. 76 (1H, d, J = 8. 0Hz), 7. 04 (1H, t, J=6. 8Hz), 7. 08-7. 3 5 0 (5H, m), 7. 30-7. 43 (2H, m), 7. 86 (1H, td, J=8. 0Hz, 2. 4Hz), 8. 18-8. 32 (1H, m), 8. 22 (1H, s), 7. 36 (1H, d, J=7. 6Hz), 8. 62 (1H, d, J=8. 4Hz), 10. 54 (1H, brs) ESI-MS (m/e): 411 [M+H]

10

実施例3

2-(1-ヒドロキシーエチル)-フェノールを用いて、実施例2と同様の 15 方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題 化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 25-1. 34 (6H, m), 4. 80-4. 96 (1H, m), 7. 76 (1H, dd, J=4. 4Hz, 8. 0Hz), 7. 02-7. 34 (6H, m), 7. 38 (1H, t, J=6. 4Hz),

20 7. 42-7. 60 (1H, m), 7. 87 (1H, td, J=7. 6Hz, 1. 6Hz), 8. 20-8. 34 (2H, m), 8. 39 (1H, d, J=7. 6Hz), 8. 60-8. 64 (1H, m), 10. 72 (1H, brs)

ESI-MS (m/e) : 425 [M+H]

25

実施例4

2-アセチルーフェノールを用いて、実施例2と同様の方法、これに準じた

方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体と して得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 2. 22-2. 50 (3H, m), 6. 81 (1 H, d, J=8. 4Hz), 7. 00-7. 45 (4H, m), 7. 45-7. 95 (5H, m), 8. 20-8. 35 (2H, m), 8. 37 (1H, d, J=7. 6Hz), 8. 60-8. 70 (1H, m), 10. 49 (1H, b r s)

ESI-MS (m/e) : 423 [M+H]

10 実施例5

15

 $5 - (2 - \nu r J - 7 + \nu) - 2 - \nu r J - 2$

2-ヒドロキシーベンゾニトリルを用いて、実施例2と同様の方法、これに 準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄 色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 6. 80 (1H, t, J=8. 0Hz), 7. 0 6 (1H, t, J=7. 6Hz), 7. 25-7. 35 (2H, m), 7. 3 5-7. 7471H, m), 7. 56 (1H, d, J=7. 6Hz), 7. 5 8-7. 70 (1H, m), 7. 87 (1H, t, J=7. 6Hz), 8. 1 20 2-8. 25 (1H, m), 8. 31 (1H, brs), 8. 38 (1H, d, J=8. 0Hz), 8. 58-8. 68 (1H, m), 10. 80-11. 0 8 (1H, m) ESI-MS (m/e): 406 [M+H]

25 実施例 6

 $5 - (3 - \nu T) - 7 + \nu - 2 - \nu T$ $- 3 - 4 + \nu T$ $- 3 - 4 + \nu T$ $- 4 + \nu T$

3-ヒドロキシーベンゾニトリルを用いて、実施例2と同様の方法、これに 準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。 ¹HNMR (CDC1₃) δ : 7. 02-7. 08 (2H, m), 7. 14 (1 H, d, J=7. 5Hz), 7. 20 (1H, dd, J=4. 4Hz, 7. 5 Hz), 7. 28-7. 36 (3H, m), 7. 39 (1H, t, J=5. 9 Hz), 7. 42-7. 52 (1H, m), 7. 88 (1H, dt, J=1. 6Hz, 7. 9Hz), 8. 22 (1H, d, J=3. 6Hz), 8. 30 (1H, d, J=3. 6Hz), 8. 39 (1H, d, J=7. 9Hz), 8. 62 (1H, d, J=5. 9Hz) ESI-MS (m/e): 406 [M+H]

10 実施例7

4-ヒドロキシーベンゾニトリルを用いて、実施例2と同様の方法、これに 準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

- 15 ¹HNMR (CDCl₃) δ: 6. 84 (2H, d, J=7. 0Hz), 7. 0 4-7. 12 (1H, m), 7. 12-7. 26 (1H, m), 7. 26-7. 43 (1H, m), 7. 30-7. 43 (1H, m), 7. 51 (2H, d, J=7. 0Hz), 7. 44-7. 76 (1H, m), 7. 78-7. 90 (1H, m), 8. 12-8. 21 (1H, m), 8. 21-8. 30 (1H,
- 20 m), 8. 30-8. 40 (1H, m), 8. 43-8. 65 (1H, m), 10. 88 (1H, brs)

ESI-MS (m/e) : 406 [M+H]

実施例8

4-ヒドロキシー安息香酸 ジメチルアミドを用いて、実施例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 3. 00 (3H, brs), 3. 08 (3H, brs), 6. 83 (1H, d, J=8. 8Hz), 6. 86 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 18-7. 23 (2H, m), 7. 26-7. 36 (3H, m), 7. 38-7. 42 (1H, m), 7. 61 (1H, d, J=2. 5Hz), 7. 89 (1H, dd, J=7. 7, 7. 7Hz), 8. 19-8. 38 (2H, m), 8. 36 (1H, d, J=7. 7Hz), 8. 63 (1H, d, J=4. 8Hz)

ESI-MS (m/e): 452 [M+H]

10 実施例 9

4-メタンスルホニルーフェノールを用いて、実施例2と同様の方法、これ に準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得 た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 3. 40 (3H, s), 6. 96 (2H, d, J = 8. 8Hz), 7. 10-7. 16 (1H, m), 7. 17-7. 25 (1 H, m), 7. 32 (1/2H, s), 7. 38 (1/2H, s), 7. 3 9-7. 43 (1H, m), 7. 65 (1/2H, s), 7. 70 (1/2H, s), 7. 83 (2H, dd, J=8. 8, 3. 1Hz), 7. 90 (1H, ddd, J=7. 8, 7. 8, 1. 7Hz), 8. 23 (1H, brs), 8. 32 (1H, brs), 8. 39 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 65 (1H, d, J=4. 7Hz), 10. 84 (1H, brs)

25

15

実施例10

ESI-MS (m/e) : 459 [M+H]

4-ヒドロキシー安息香酸 メチルエステルを用いて、実施例2と同様の方

WO 2005/063738 PCT/JP2004/019843

法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化 合物を得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 3. 88 (3H, s), 6. 82 (2H, d, J = 8. 8Hz), 7. 12 (1H, ddd, J=8. 6, 2. 9, 1. 5H z), 7. 18 (1H, dd, J=8. 6, 4. 8Hz), 7. 28 (1H, brs), 7. 32 (1H, brs), 7. 87 (1H, ddd, J=7. 7, 7. 7, 1. 8Hz), 7. 92 (2H, d, J=8. 8Hz), 8. 20 (1H, d, J=2. 9Hz), 8. 27 (1H, d, J=4. 8Hz), 8. 37 (1H, dd, J=7. 7, 1. 1Hz), 8. 61 (1H, dd, J=10. 5. 1, 1. 8Hz), 10. 80 (1H, brs) ESI-MS (m/e): 439 [M+H]

実施例11

2-ヒドロキシーベンズアルデヒドを用いて、実施例2と同様の方法、これ に準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡 黄色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 6. 80 (1H, d, J=8. 4Hz), 6. 9 20 2-7. 58 (6H, m), 7. 83 (1H, d, J=8. 0Hz), 7. 8 7 (1H, td, J=7. 6Hz, 1. 2Hz), 8. 12-8. 34 (3H, m), 8. 39 (1H, d, J=8. 4Hz), 8. 55-8. 67 (1H, m), 10. 06 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 409 [M+H]

25

15

実施例12

2-ヒドロキシ安息香酸を用いて、実施例2と同様の方法、これに準じた方

法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 6. 83 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 3 1 (1H, ddd, J=8. 6, 2. 9, 1. 5Hz), 7. 34 (1H, ddd, J=8. 6, 4. 8, 0. 7Hz), 7. 48 (1H, dd, J=7.

- 5 7, 4.8Hz), 7.54 (1H, s), 7.56 (1H, s), 7.92 (2H, d, J=8.8Hz), 7.96 (1H, ddd, J=7.7, 7.7, 1.5Hz), 8.09 (1H, dd, J=2.9, 0.7Hz), 8.20 (1H, dd, J=4.8, 1.5Hz), 8.27 (1H, d, J=7.7Hz), 8.72 (1H, d, J=4.8Hz)
- 10 ESI-MS (m/e): 425 [M+H]

実施例13

 $5 - (2 - \cancel{x} + \cancel{y} + \cancel{y}$

15 6-メチルーピリジン-3-チオールを用いて、実施例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 53 (3H, s), 7. 05 (1H, d, J = 7. 6Hz), 7. 05, 7. 36 (tautomer, 1H, s), 7.

- 20 12-7. 24 (2H, m), 7. 32-7. 36 (1H, m), 7. 44, 7. 76 (tautomer, 1H, s), 7. 50-7. 56 (1H, m), 7. 83 (1H, t, J=8. 0Hz), 8. 26-8. 36 (3H, m), 8. 45 (1H, s), 8. 56 (1H, d, J=4. 4Hz), 11. 2 8-11. 40, 11. 40-11. 50 (tautomer, 1H, br
 - ESI-MS (m/e):412 [M+H]

実施例14

s)

25

5-(2-エトキシカルボニル-フェノキシ)-6-(4-メタンスルホニ

ルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

4-メタンスルホニルーフェノール、及び2-ヒドロキシ安息香酸 エチルエステルを順次用いて、実施例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

5 ¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 19 (3H, t, J=7. 0Hz), 3. 0
3 (3H, s), 4. 14 (2H, q, J=7. 0Hz), 6. 87 (1H,
dd, J=7. 4, 6. 3Hz), 7. 00 (2H, dd, J=9. 0, 2.
2Hz), 7. 10-7. 17 (1H, m), 7. 14 (1/2H, brs),
7. 32 (1/2H, brs), 7. 37-7. 43 (2H, m) 7. 49 (
10 1/2H, brs), 7. 67 (1/2H, brs), 7. 81 (2H, dd,
J=9. 0, 2. 2Hz), 7. 82-7. 90 (2H, m), 8. 36-8.
40 (1H, m), 8. 62-8. 64 (1H, m), 10. 85 (1H, brs)

ESI-MS (m/e) : 530 [M+H]

15

実施例15

5-(2-ジメチルカルバモイル-フェノキシ)-6-(4-メタンスルホニ ル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

実施例14で得られた4-フルオロ-5-(4-メタンスルホニル-フェノ 20 キシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び2-ヒドロキシ安息香酸 ジメチルアミドを順次用いて、実施例14と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 2. 58-3. 06 (9H, m), 6. 83 (1 /3H, d, J=8. 6Hz), 6. 86 (2/3H, d, J=8. 4Hz), 25 7. 02-7. 11 (3H, m), 7. 12-7. 18 (2H, m), 7. 1 2-7. 18 (1/2H, m), 7. 23-7. 33 (1H, m), 7. 2 3-7. 33 (1/2H, m), 7. 36-7. 40 (1H, m), 7. 58 (1/3H, s), 7. 64 (2/3H, s), 7. 83-7. 90 (3H, m), 8. 34-8. 38 (1H, m), 8. 62-8. 64 (1H, m), 10. 58 (2/3H, brs), 10. 61 (1/3H, brs) ESI-MS (m/e):529 [M+H]

実施例16

5 5-(2-)+2-7ェノキシ) -6-(4-)メタンスルホニルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾーN

2-メトキシーフェノールを用いて、実施例15と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 3. 03 (3H, s), 3. 69 (3H, s),

- 10 6. 87-6. 95 (3H, m), 7. 00 (1/2H, s), 7. 08 (2 H, dd, J=8. 9, 2. 8Hz), 7. 08-7. 38 (1H, m), 7. 31 (1/2H, s), 7. 35 (1/2H, s), 7. 35-7. 38 (1 H, m), 7. 64 (1/2H, s), 7. 83 (2H, dd, J=8. 9, 2. 8Hz), 7. 87 (1H, dd, J=7. 8, 1. 6Hz), 8. 3
- 15 3-8. 38 (1H, m), 8. 60-8. 62 (1H, m), 10. 62 (1/2H, brs), 10. 73 (1/2H, brs) ESI-MS (m/e): 488 [M+H]

実施例17

20 $5-(2-\nu r)-7 x / 1 + \nu - 2 - \ell \ell \ell \ell \ell \ell \ell \nu - 2 - \ell \ell \ell \ell \ell$

2-ヒドロキシーベンゾニトリルを用いて、実施例15と同様の方法、これ に準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無 色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 6. 78 (1H, d, J=8. 4Hz), 6. 8 6 (2H, t, J=9. 6Hz), 7. 09 (1H, dd, J=8. 4Hz, 12. 8Hz), 7. 37-7. 55 (4H, m), 7. 62-7. 92 (4 H, m), 8. 40 (1H, d, J=8. 4Hz), 8. 64 (1H, d, J=4. 0Hz) ESI-MS (m/e) : 483 [M+H]

実施例18

5-(4-ジメチルカルバモイル-フェノキシ)-6-フェノキシ-2-ピリ ジンー2ーイルー1Hーベンズイミダゾール

4-ヒドロキシ安息香酸 ジメチルアミド、及びフェノールを順次用いて、 実施例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせる ことにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 99 (3H, brs), 3. 07 (3H, b rs), 6.85-6.88(4H, m), 6.97-7.14(1H, m), 10 7. 21-7. 27 (3H, m), 7. 31-7. 37 (3H, m), 7. 5 5 (1/2H, brs), 7. 61 (1/2H, brs), 7. 84 (1H, ddd, J = 7. 7, 7. 7, 1. 5Hz), 8. 35 (1H, d, J = 7. 7Hz), 8. 61 (1H, brs), 10. 48 (1/2H, brs), 1 0. 51 (1/2H, brs)15

ESI-MS (m/e) : 451 [M+H]

実施例19

20

5-(4-ジメチルカルバモイル-フェノキシ)-6-(4-メチルスルファ・

ニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール 実施例18で得られた4-フルオロー5-(4-ジメチルカルバモイルー フェノキシ) -2-ニトローフェニルアミン、及び4-メチルメルカプトー フェノールを用いて、実施例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと 常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CDC $_{13}$) δ : 2. 44 (3H, s), 2. 99 (3H, br 25s), 3. 07 (3H, brs), 6. 81 (2H, d, J=8.4Hz), 6. 87 (2H, \dot{d} , J=8. 4Hz), 7. 18 (2H, \dot{d} , J=8. 4H z), 7. 10-7. 28 (1H, m), 7. 32-7. 35 (1H, m), 7. 33 (2H, d, J=8.4Hz), 7. 54 (1/2H, brs), 7. 60 (1/2H, brs), 7. 84 (1H, dd, J=7. 7, 7. 7H z), 8. 34 (1H, d, J=7. 7Hz), 8. 59-8. 61 (1H, m), 10. 55 (1/2H, brs), 10. 60 (1/2H, brs) ESI-MS (m/e): 497 [M+H]

5

実施例20

5-(4-ジメチルカルバモイル-フェノキシ)-6-(2-メタンスルホニ ル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

2-メタンスルホニルーフェノールを用いて、実施例19と同様の方法、こ 10 れに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を 得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 2. 94 (3/2H, s), 2. 99 (3H, b rs), 3. 03 (3/2H, brs), 3. 08 (3H, brs), 6. 8 8-6. 93 (3H, m), 7. 15-7. 22 (1H, m), 7. 24 (1 /2H, s), 7. 34-7. 42 (3H, m), 7. 39 (1/2H, s), 7. 45-7. 52 (1H, m), 7. 64 (1/2H, s), 7. 70 (1 /2H, s), 7. 86-7. 90 (1H, m), 8. 00 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 38 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 65 (1H, d, J=3. 9Hz), 10. 72 (1H, brs)

20 ESI-MS (m/e): 529 [M+H]

実施例21

25 4-メタンスルホニルーフェノールを用いて、実施例19と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を 得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 3. 00 (3H, brs), 3. 03 (3H, s). 3. 08 (3H, brs), 6. 81 (2H, d, J=8. 1Hz),

6. 95 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 26 (1/2H, brs), 7. 32 (2H, d, J=8. 1Hz), 7. 39 (1H, dd, J=7. 7, 4. 9Hz), 7. 64 (1/2H, brs), 7. 66 (1/2H, brs), 7. 79 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 87 (1H, ddd, J=7. 7, 7, 7, 1. 8Hz), 8. 37 (1H, d, J=7. 7Hz), 8. 6 3 (1H, d, J=4. 9Hz), 10. 77 (1H, brs) ESI-MS (m/e): 529 [M+H]

実施例22

5-(4-ジメチルカルバモイル-フェノキシ)-6-(4-メトキシーフェ 10 ノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミ<u>ダゾール</u> 4-メトキシーフェノールを用いて、実施例19と同様の方法、これに準じ た方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。 1 HNMR (CDC1₃) δ : 3. 00-3. 07 (6H, m), 3. 76 (3 /2H, s), 3. 77 (3/2H, s), 6. 74-6. 86 (4H, m), 15 6. 91 (2H, d, J=8.4Hz), 7. 05 (1/2H, brs), 7. 19 (1/2H, brs), 7. 32-7. 36 (1H, m), 7. 35 (2H, d, J=8.4Hz), 7.43 (1/2H, brs), 7.58 (1/ 2H, brs), 7. 83 (1H, dd, J=7. 7, 7. 7Hz), 8. 3 3 (1 H, dd, J=7.7, 3.7 Hz), 8.58-8.61 (1 H,20 m), 10.58 (1/2H, brs), 10.79 (1/2H, brs) ESI-MS (m/e) : 481 [M+H]

実施例23

25 5-(4-ジメチルカルバモイル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー<math>6-(ピリジン-2-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾール・ニトリフル オロ酢酸塩

2-ヒドロキシピリジンを用いて、実施例19と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色固体と

して得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 6. 93-7. 13 (4H, m), 7. 37-7. 45 (2H, m), 7. 41 (1Hx1/2, s), 7. 56 (1Hx1/2, s), 7. 64 (1Hx1/2, s), 7. 67-7. 75 (1H, m), 7. 57-7. 84 (1H, m), 7. 81 (1Hx1/2, s), 8. 02-8. 06 (1H, m), 8. 12-8. 20 (1H, m), 8. 27-8. 33 (1H, m), 8. 82-8. 87 (1H, m)

ESI-MS (m/e): 452 [M+H]

10 実施例24

15

20

25

<u>5-(4-ジメチルカルバモイル-フェノキシ)-6-(2-エトキシカルボニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール</u>

2-ヒドロキシ安息香酸 エチルエステルを用いて、実施例19と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 20 (3H, t, J=7. 0Hz), 3. 0 1 (3H, brs), 3. 07 (3H, brs), 4. 17 (2H, q, J=7. 0Hz), 6. 80-6. 91 (3H, m), 7. 08-7. 14 (1H, m), 7. 12 (1/2H, brs), 7. 18 (1/2H, brs), 7. 26-7. 41 (4H, m) 7. 49 (1/2H, brs), 7. 61 (1/2H, brs), 7. 84-7. 87 (2H, m), 8. 34-8. 38 (1H, m), 8. 61-8. 62 (1H, m), 10. 85 (1/2H, brs), 10. 95 (1/2H, brs)

ESI-MS (m/e) : 523 [M+H]

実施例25

 5-(2-ジメチルカルバモイルーフェノキシ)-6-(4-ジメチルカルバ モイルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー1H-ベンズイミダゾール
 2-ヒドロキシ安息香酸 ジメチルアミドを用いて、実施例19と同様の方 法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化 合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 2. 64-3. 08 (12H, m), 6. 81 (1/2H, s), 6. 85 (1/2H, s), 6. 94 (1H, dd, J= 8. 8, 2. 7Hz), 7. 08 (1/2H, s), 7. 12 (1/2H, s), 7. 21 (1/2H, s), 7. 24 (1/2H, s), 7. 25-7. 29 (2H, m), 7. 30-7. 34 (1H, m), 7. 35-7. 53 (2H, m), 7. 59 (1H, d, J=3. 1Hz), 7. 83-7. 88 (1H, m), 8. 33-8. 38 (1H, m), 8. 63 (1H, d, J= 10 4. 9Hz), 10. 52 (1H, brs) ESI-MS (m/e): 522 [M+H]

実施例26

15

2-アセチル-フェノールを用いて、実施例19と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 36 (3/2H, s), 2. 40 (3/2H, s), 3. 00 (3H, brs), 3. 08 (3H, brs), 6. 76-6.

20 84 (3H, m), 7. 05-7. 11 (1H, m), 7. 15-7. 25 (1H, m), 7. 26-7. 28 (1H, m), 7. 32-7. 35 (2H,

m), 7. 38-7. 42 (1H, m), 7. 63 (1/2H, s), 7. 6 8 (1/2H, s), 7. 78 (1H, d, J=7. 4Hz), 7. 86-7.

90 (1H, m), 8.39 (1H, d, J=7.0Hz), 8.65 (1H,

25 s), 10. 73 (1Hx1/2, brs), 10. 88 (1Hx1/2, brs)

ESI-MS (m/e) : 493 [M+H]

実施例27

4-アセチルーフェノールを用いて、実施例19と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

- 5 ¹HNMR (CDCl₃) δ: 2. 55 (3H, s), 2. 98 (3H, br s), 3. 09 (3H, brs), 6. 70-6. 90 (4H, m), 7. 2 3 (1/2H, s), 7. 34 (1/2H, s), 7. 26 (1/2H, s), 7. 33-7. 35 (2H, m), 7. 38-7. 42 (1H, m), 7. 6 5 (1/2H, s), 7. 68 (1/2H, s) 7. 86-7. 91 (3H,
- 10 m), 8. 40 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 65 (1H, d, J=3. 5Hz), 10. 85 (1/2H, brs), 10. 95 (1/2H, brs)

ESI-MS (m/e) : 493 [M+H]

15 実施例28

20

 $\frac{5-(2-シアノ-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(4-シア)}{-フェノキシ)-1H-ベンズイミダゾール$

2-ヒドロキシーベンゾニトリル、及び4-ヒドロキシーベンゾニトリルを 順次用いて、実施例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを 組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 6. 80 (1H, t, J=8. 8Hz), 6. 8 6 (1H, d, J=8. 8Hz), 6. 89 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 08 (1H, td, J=7. 6Hz, 74Hz), 7. 34-7. 47 (3H, m), 7. 47-7. 58 (3H, m), 7. 67 (1H, d, J=5.

25 2Hz), 7. 88 (1H, t, J=7. 6Hz), 8. 38 (1H, d, J=7. 6Hz), 8. 65 (1H, d, J=4. 0Hz), 10. 58 (1H, brs)

ESI-MS (m/e) : 430 [M+H]

実施例29

5-(2-シアノ-フェノキシ) - 2-ピリジン-2-イル-6-(3-シアノーフェノキシ) -1 H-ベンズイミダゾール

実施例28で得られた4-フルオロ-5-(2-シアノ-フェノキシ)-5 2-ニトローフェニルアミン、及び3-ヒドロキシーベンゾニトリルを用いて、 実施例28と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせ ることにより、表題化合物を褐色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 6. 93-6. 84 (1H, m), 6. 96-7. 12 (3H, m), 7. 27-7. 38 (3H, m), 7. 38-7. 48 10 (2H, m), 7. 54 (1H, dd, J=1. 6Hz, 7. 6Hz), 7. 68 (1H, d, J=13. 2Hz), 7. 89 (1H, t, J=7. 6Hz), 8. 42 (1H, d, J=7. 6Hz), 8. 65 (1H, s) ESI-MS (m/e): 430 [M+H]

15 実施例30

25

 $\frac{5-(2-シアノ-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(4-(2-ヒドロキシエチル)-フェノキシ)-1H-ベンズイミダゾール・ート リフルオロ酢酸塩$

4-ヒドロキシエチル-フェノールを用いて、実施例29と同様の方法、こ 20 れに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を 褐色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 2. 78 (2H, t, J=7.0Hz), 3. 7 2 (2H, t, J=7.0Hz), 6. 83 (2H, d, J=8.6Hz), 6. 94 (1H, d, J=8.6Hz), 7. 19-7. 21 (3H, m), 7. 41 (1H, s), 7. 56 (1H, t, J=8.6Hz), 7. 63-7. 73 (3H, m), 8. 11 (1H, t, J=7.8Hz), 8. 26

(1H, d, J=7.8Hz), 8. 85 (1H, d, J=4.7Hz)

ESI-MS (m/e) : 449 [M+H]

実施例31

1-オキシーピリジン-3-オール、及び4-シアノーフェノールを順次用 いて、実施例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合 わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 6. 86-6. 90 (2H, m), 7. 11 (1 /2H, ddd, J=7. 3, 2. 8, 1. 5Hz), 7. 13 (1/2H, ddd, J=7. 3, 2. 8, 1. 5Hz), 7. 18 (1/2H, dd, J 10 = 7. 3, 4. 8Hz), 7. 20 (1/2H, dd, J=7. 3, 4. 8Hz), 7. 36-7. 41 (1H, m), 7. 37 (1/2H, s), 7. 4 (1/2H, s), 7. 48-7. 57 (3H, m), 7. 60 (1/2H, s), 7. 66 (1/2H, s), 8. 20 (1/2H, d, J=2. 8Hz), 8. 21 (1/2H, d, J=2. 8Hz), 8. 30 (1/2H, d 15 d, J=4. 8, 1. 5Hz), 8. 32 (1/2H, dd, J=4. 8, 1. 5Hz), 8. 37 (1H, d, J=7. 0Hz), 8. 65-8. 70 (1 H. m)

ESI-MS (m/e) : 422 [M+H]

20 実施例32

2-ピラジン-2-イル-5, 6-ビス(ピリジン-3-イルオキシ)-1 H -ベンズイミダゾールの製造

実施例1(工程3)で得られた4,5-ビス-(ピリジン-3-イルオキシ)ーベンゼン-1,2-ジアミン15mgのピリジン1ml溶液に、ピラジン25 -2-カルボン酸7.7mg、及び1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド・一塩酸塩20mgを加え、反応液を室温にて一終夜撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をオキシ塩化リン1mlに懸濁させ、反応液を100度にて一終夜撹拌し

た。オキシ塩化リンを減圧留去した後、酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣を分取用薄層クロマトグラフィー($Kieselgel^{TM}60F_{254}$ 、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=15/1+0.

5 1%アンモニア水)にて精製し、表題化合物を黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 7. 20-7. 82 (6H, m), 8. 11 (2H, s), 8. 20-8. 28 (2H, m), 8. 67 (1H, s), 8. 7 (1H, s), 9. 47 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 383 [M+H]

10

実施例33

 $5 - (4 - \cancel{3} - \cancel{3} - \cancel{4} - \cancel{3} - \cancel{2} - \cancel{4} - \cancel{2} - \cancel{4} - \cancel{2} - \cancel{4} - \cancel{4}$

実施例 9 で得られた 4 ー (4 ー メタンスルホニルーフェノキシ) ー 5 ー (ピ 15 リジンー 3 ーイルオキシ) ーベンゼンー 1, 2 ージアミンを用いて、実施例 3 2 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることに より、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 91 (3H, s), 3. 04 (3H, d, J = 1. 6Hz), 6. 96 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 14-7. 1 20 8 (1H, m), 7. 19-7. 25 (1H, m), 7. 35 (1/2H, s), 7. 41 (1/2H, s), 7. 68 (1/2H, s), 7. 73 (1/2H, s), 7. 84 (2H, dd, J=9. 0, 1, 6Hz), 8. 24 (1H, dd, J=7. 1, 2. 7Hz), 8. 32-8. 35 (1H, m), 8. 59-8. 62 (1H, m), 8. 69 (1H, d, J=2. 5Hz),

25 9. 63-9. 64 (1H, m), 10. 91 (1Hx1/2, brs), 1 0. 8 (1Hx1/2, brs)

ESI-MS (m/e) : 460 [M+H]

実施例20で得られた4-(4-ジメチルカルバモイルーフェノキシ)-5-(2-メタンスルホニルーフェノキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミンを用いて、実施例32と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 95 (3/2H, s), 2. 99 (3H, b rs), 3. 05 (3/2H, brs), 3. 08 (3H, brs), 6. 8 0-6. 91 (3H, m), 6. 89-6. 95 (3H, s), 7. 17-7.

- 10 24 (1H, m), 7. 20 (1/2H, s), 7. 35-7. 39 (2H, m), 7. 35-7. 39 (2H, m), 7. 35-7. 39 (1/2H, m), 7. 46-7. 54 (1H, m), 7. 66 (1/2H, s), 7. 70 (1/2H, s), 8. 02 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 60 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 6 7 (1H, dd, J=2. 4, 2. 0Hz), 9. 61 (1H, d, J=2.
- 15 0Hz), 10.65 (1/2H, brs), 10.74 (1/2H, brs)

ESI-MS (m/e) : 530 [M+H]

実施例35

25

実施例17で得られた4-(2-シアノーフェノキシ)-5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-ベンゼン-1, 2-ジアミンを用いて、実施例32と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 09 (3H, s), 6. 91 (1H, d, J = 7. 8Hz), 6. 96-7. 00 (2H, m), 7. 15 (1H, td, J=7. 6Hz, 1. 0Hz), 7. 54-7. 58 (1H, m), 7. 64 (1H, dd, J=1. 6Hz, 7. 8Hz), 7. 72 (2H, d, J=3.

5Hz), 7. 87 (2H, d, J=8. 6Hz), 8. 77 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 81-8. 85 (1H, dd, J=1. 6Hz, 2. 7Hz), 8. 52 (1H, d, J=1. 6Hz)

ESI-MS (m/e): 484 [M+H]

5

実施例36

5-(2-x)+2-7x/+2)-6-(4-x9)-2x/+2-7x/-2-7x/+2-7x/-2-7

実施例16で得られた4-(2-メトキシーフェノキシ)-5-(4-メタ ンスルホニルーフェノキシ)ーベンゼン-1, 2-ジアミンを用いて、実施例 32と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせること により、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 3. 04 (3H, s), 3. 71 (3H, d, J = 3. 1Hz), 6. 86-6. 97 (3H, m), 7. 00 (1/2H,

- 15 s), 7. 06-7. 14 (3H, m), 7. 34 (1/2H, s), 7. 3 6 (1/2H, s), 7. 68 (1/2H, s), 7. 85 (2H, dd, J = 9. 0, 3. 1Hz), 8. 56-8. 59 (1H, m), 8. 65 (1H, dd, J=4. 3, 2. 7Hz), 9. 57-9. 61 (1H, m), 10. 24 (1Hx1/2, brs), 10. 34 (1Hx1/2, brs)
- 20 ESI-MS (m/e): 489 [M+H]

実施例37

25 実施例20で得られた4-(4-ジメチルカルバモイルーフェノキシ)-5-(2-メタンスルホニルーフェノキシ)ーベンゼン-1,2-ジアミン、及びチアゾール-2-カルボキサアルデヒドを用いて、実施例1(工程4)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CDC1₃) δ : 2. 94 (3/2H, s), 2. 96 (3H, b) rs), 3. 05 (3/2H, brs), 3. 08 (3H, brs), 6. 8 7-6.93 (3H, m), 7.13 (1/2H, brs), 7.16-7. 23 (1H, m), 7. 34-7. 38 (2H, m), 7. 45-7. 53 (1H, m), 7. 51 (1/2H, brs), 7. 54-7. 56 (1H, m)m), 7. 62 (1/2H, s), 7. 66 (1/2H, s), 7. 94 (1H, d, J = 3. 1 H z), 8. 01 (1H, dd, J = 7. 8, 1. 6H z)

ESI-MS (m/e) : 535 [M+H]

10

実施例38

5-(2-シアノーフェノキシ)-2-ピリダジン-3-イルー6-(4-メ タンスルホニルーフェノキシ) ー 1 H – ベンズイミダゾール

実施例17で得られた4-(2-シアノーフェノキシ)-5-(4-メタン スルホニルーフェノキシ) ーベンゼンー1, 2 ージアミン15 mgのNーメチ 15 ルピロリドン0.3m1溶液に、ピリダジン-3-カルボン酸3.3mg、 1-ヒドロキシベンゾトリアゾール15mg、及びを1-(3-ジメチルアミ ノプロピル) -3-エチルカルボジイミド・一塩酸塩15mgを順次加え、反 応液を室温にて一終夜撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹 水にて洗浄後、溶媒を減圧留去した。得られた残渣をN-メチルピロリドン0. 20 2m1に溶解し、三トリフルオロメタンスルホン酸イッテリビウム5mgを加 え、反応液を140度にて一終夜撹拌した。反応混合物を、逆相中圧液体クロ マトグラフィー [ODS-AS-360-CC (YMC社製)移動相:水ーア セトニトリルー0. 1%トリフルオロ酢酸]にて精製した。得られたフラク ションの溶媒を減圧留去することにより、表題化合物を褐色固体として得た。 25 1 HNMR (CD₃OD) δ : 3. 10 (3H, s), 6. 92 (1H, d, J =7.6 Hz), 6.99 (2H, d, J=8.6Hz), 7.20 (1H, t, J=7.6Hz), 7.58(1H, t, J=7.6Hz), 7.641H, d, J=7.6Hz), 7.70-7.80 (2H, m), 7.87 (

2H, d, J=8.6Hz), 7. 96-8. 02 (1H, m), 8. 58 (
1H, brs), 9. 36 (1H, brs)

ESI-MS (m/e): 484 [M+H]

5 実施例39

[1, 2, 5] -チアジアゾール-3-カルボン酸を用いて、実施例38と 10 同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、 表題化合物を褐色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 3. 09 (3H, s), 6. 90 (1H, d, J = 7. 8Hz), 6. 98 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 19 (1H, t, J=7. 7Hz), 7. 56 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 64

15 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 72 (1H, s), 7. 73 (1H, s), 7. 87 (2H, d, J=8. 6Hz), 9. 39 (1H, s)

ESI-MS (m/e): 490 [M+H]

実施例40

25

2H-[1, 2, 3] -トリアゾール-4-カルボン酸を用いて、実施例38と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 12 (3H, s), 6. 91 (1H, d, J = 7. 6Hz), 6. 98 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 20 (1H, t, J=7. 6Hz), 7. 56 (1H, t, J=7. 6Hz), 7. 64 (1H, d, J=7. 6Hz), 7. 70 (1H, d, J=2. 7Hz), 7.

87 (2H, d, J=8.6Hz), 8.52 (1H, brs) ESI-MS (m/e):473 [M+H]

実施例41

フラザン-3-カルボン酸を用いて、実施例38と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 3. 06 (3H, s), 6. 84 (1H, d, J = 7. 8Hz), 6. 92 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 15 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 52 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 57-7. 62 (2H, m), 7. 82 (2H, d, J=8. 6Hz) ESI-MS (m/e): 474 [M+H]

15

実施例42

5-(2-シアノーフェノキシ) -2-(4H-[1, 2, 4]-トリアゾー <math>N-3-(4N)-6-(4-xy) ルー3ーイル)-6-(4-xy) ルーフェノキシ)-1H-ベンズ イミダゾール

20 [1, 2, 4] ートリアゾールー3ーカルボン酸を用いて、実施例38と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 07 (3H, s), 6. 92 (1H, d, J = 7. 8Hz), 6. 98 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 19 (1H,

25 t, J=7.8Hz), 7.55 (1H, t, J=7.8Hz), 7.63 (
1H, d, J=7.8Hz), 7.74 (2H, d, J=6.3Hz), 7.
85 (2H, d, J=8.6Hz), 8.73 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 473 [M+H]

実施例43

10

15

25

5-(2-)ルバモイルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾール

実施例5で得られた5-(2-シアノ-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール3.5 mgの80%硫酸溶液を、反応液を50度にて終夜撹拌した。反応混合物を、逆相中圧液体クロマトグラフィー[ODS-AS-360-CC(YMC社製)移動相:水-アセトニトリル-0.1%トリフルオロ酢酸]にて精製し、得られたフラクションの溶媒を減圧留去することにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 5. 59 (1H, brs), 6. 80 (1H, dd, J=8. 4Hz, 0. 8Hz), 7. 01-7. 48 (7H, m), 7. 88 (1H, td, J=8. 0Hz, 2. 0Hz), 8. 16 (1H, dd, J=8. 4Hz, 2. 0Hz), 8. 21 (1H, s), 8. 27-8. 85 (1H, m), 8. 38 (1H, d, J=8. 0Hz), 8. 63 (1H, d, J=8. 4Hz)

ESI-MS (m/e) : 424 [M+H]

実施例44

 $20 \quad 5 - (4 - \pi \mu) + (4 - \pi$

実施例7で得られた5-(4-シアノ-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾールを用い て、実施例43と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合 わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 6. 82 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 1 3 (1H, ddd, J=8. 4, 2. 6, 1. 5Hz), 7. 17 (1H, dd, J=8. 4, 4. 8Hz), 7. 13-7. 20 (1H, m), 7. 3 0-7. 37 (1H, m), 7. 38 (1H, ddd, J=7. 7, 4. 4, 1. 1Hz), 7. 71 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 87 (1H, d dd, J=7. 7, 7. 7, 1. 8Hz), 8. 16 (1H, dd, J=2. 6, 0. 7Hz), 8. 25 (1H, dd, J=4. 8, 1. 5Hz), 8. 39 (1H, ddd, J=7. 7, 1. 1, 0. 7Hz), 8. 61 (1H, ddd, J=4. 4, 1. 8, 0. 7Hz) ESI-MS (m/e): 424 [M+H]

実施例45

 $5 - (4 - \pi \nu) + (3 - \pi \nu)$

実施例7で得られた4-(4,5-ジアミノ-2-(ピリジン-3-イルオキシ)-フェノキシ)-ベンゾニトリルを用いて、実施例37、及び実施例43と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

15 ¹HNMR (CDCl₃) δ: 6. 01 (2H, brs), 6. 82-6. 86 (2H, m), 7. 13 (1H, ddd, J=8. 4, 2. 9, 1. 5Hz), 7. 18 (1H, dd, J=8. 4, 4. 6Hz), 7. 29 (1/2H, s), 7. 30 (1/2H, s), 7. 52-7. 54 (1H, m), 7. 9 2 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 61 (1/2H, s), 7. 64 (1 20 /2H, s), 7. 70-7. 75 (2H, m), 7. 92 (1H, d, J=2. 9Hz), 8. 21 (1H, d, J=2. 9Hz), 8. 29 (1H, dd, J=4. 6, 1. 5Hz) ESI-MS (m/e): 430 [M+H]

25 実施例46

 $5 - (4 - \pi \mu) + (4 - \pi \mu)$

実施例28で得られた5-(2-シアノーフェノキシ)-2-ピリジン-2 -イル-6-(4-シアノーフェノキシ)-1H-ベンズイミダゾールを用い て、実施例43と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 7. 86 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 1 3 (1H, t, J=7. 6Hz), 7. 39 (1H, t, J=7. 6Hz), 5 7. 45-7. 74 (4H, m), 7. 78 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 91 (1H, d, J=7. 6Hz), 7. 99 (1H, t, J=7. 6Hz), 8. 30 (1H, d, J=7. 6Hz), 8. 74 (1H, s) ESI-MS (m/e): 466 [M+H]

10 実施例47

<u>5-(3-カルバモイルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(2</u> <u>-カルバモイルーフェノキシ)-1H-ベンズイミダゾール・ートリフルオロ</u> 酢酸塩

実施例29で得られた5-(2-シアノーフェノキシ)-2-ピリジン-2

15 -イル-6-(3-シアノーフェノキシ)-1H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例43と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 6. 78-6. 96 (1H, m), 6. 96-7. 08 (1H, m), 7. 08-7. 20 (1H, m), 7. 30-7. 70 (7H, m), 7. 88-8. 08 (2H, m), 8. 29 (1H, d, J=7. 6Hz), 8. 73 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 466 [M+H]

実施例48

20

実施例17で得られた5-(2-シアノ-フェノキシ)-2-ピリジン-2 -イル-6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-1H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例43と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法 とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 12 (3H, s), 6. 85 (1H, d, J = 7. 8Hz), 6. 98 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 15 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 42 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 52 (1H, dd, J=4. 3Hz, 7. 0Hz), 7. 64 (2H, brs), 7. 83 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 91 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 01 (1H, dd, J=7. 0Hz, 7. 8Hz), 8. 32 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 76 (1H, d, J=4. 3Hz)

ESI-MS (m/e): 501 [M+H]

10

実施例49

 $5 - (4 - \cancel{1} + \cancel{2} + \cancel{2}$

実施例35で得られた5-(2-シアノ-フェノキシ)-2-ピラジン-2

15 -イル-6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-1H-ベンズイミダゾ
ールを用いて、実施例43と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法
とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 3. 05 (3H, s), 5. 80 (1H, brs), 6. 82 (1H, d, J=7. 8Hz), 6. 95-7. 00 (3H, m)

20), 7. 17 (2H, q, J=8. 2Hz), 7. 36-7. 39 (2H, m), 7. 76 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 81-7. 85 (2H, m), 8. 15 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 63 (1H, s), 8. 7 (1H, s), 9. 66 (1H, s), 10. 80 (1H, brs)

ESI-MS (m/e): 502 [M+H]

25

実施例50

 2-イルー6-(1-オキシーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例43と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 6. 82-6. 86 (2H, m), 7. 15-7.

5 26 (2H, m), 7. 38-7. 42 (1H, m), 7. 41 (1/2H, s), 7. 44 (1/2H, s), 7. 54-7. 58 (1H, m), 7. 6

2 (1/2H, s), 7. 65 (1/2H, s), 7. 71-7. 75 (2H, m), 8. 12-8. 16 (1H, m), 8. 22-8. 27 (1H, m), 8. 37 (1H, d, J=7. 0Hz), 8. 64-8. 67 (1H, m),

10 ESI-MS (m/e): 440 [M+H]

実施例51

5-(3-)ルバモイルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1 H -ベンズイミダゾール

15 実施例 6 で得られた 5 - (3 - シアノ-フェノキシ) - 2 - ピリジン- 2 - イル-6 - (ピリジン-3 - イルオキシ) - 1 H - ベンズイミダゾールを用いて、実施例 4 3 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 7. 07 (1H, ddd, J=0. 8, 3. 4, 20 10. 3Hz), 7. 36 (1H, dd, J=1. 9, 3. 4Hz), 7. 4

0 (1H, t, J=10.3Hz), 7.56 (1H, s), 7.57-7.

62 (2 H, m), 7. 69 (1 H, dd, J=7. 2, 10. 3 Hz), 7.

73 (1H, s), 7.78 (1H, ddd, J=0.8, 3.8, 11.4

Hz), 8. 16 (1H, dt, J=3. 0, 11. 0Hz), 8. 29 (1

25 H, dt, J = 0.4, 11.0Hz), 8.37-8.41 (2H, m),

8. 80 (1H, dt, J=0.4, 3. 8Hz)

ESI-MS (m/e) : 424 [M+H] +

実施例52

5

 $5 - (2 - \pi \mu N + 2 - \pi L + 2 - \pi$

実施例28で得られた4-フルオロ-5-(2-シアノ-フェノキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び4-ヒドロキシ安息香酸 ジメチルアミドを用いて、実施例1及び実施例43と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 98 (3H, brs), 3. 07 (3H, brs), 5. 72 (1H, brs), 6. 76-6. 83 (3H, m), 6. 97 (1/2H, brs), 7. 09 (1/2H, dd, J=7. 7, 7. 7

10 Hz), 7. 11 (1/2H, dd, J=7. 7, 7. 7Hz), 7. 14 (1/2H, s), 7. 30-7. 35 (3H, m), 7. 37-7. 40 (1H, m), 7. 67 (1H, d, J=7. 7Hz), 7. 86 (1H, dd, J=7. 7, 7, 7, 7, 1. 5Hz), 8. 12 (1H, dd, J=7. 7, 1. 8Hz), 8. 14 (1H, dd, J=7. 7, 1. 8Hz), 8.

15 38 (1H, d, J=7.7Hz), 8. 61-8.62 (1H, m), 10. 99 (1H, brs)

ESI-MS (m/e) : 494 [M+H]

実施例53

25

20 $5 - (2 - \pi \mu N) + (2 - \pi$

実施例52で得られた4-(2-シアノーフェノキシ)-5-ビス-(4-ジメチルカルバモイルーフェノキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミンを用いて、 実施例37及び実施例43と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法 とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 97 (3H, brs), 3. 08 (3H, brs), 5. 91 (1/2H, brs), 6. 00 (1/2H, brs), 6. 75-6. 82 (3H, m), 6. 93 (1/2H, brs), 7. 07-7. 13 (1H, m), 7. 17 (1H, brs), 7. 25 (1/2H, br

s), 7. 32 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 53 (1H, d, J=2. 9Hz), 7. 65 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 37-7. 40 (1H, m), 7. 65 (1H, d, J=7. 0Hz), 7. 92-7. 93 (1H, m), 8. 11 (1/2H, d, J=6. 6Hz), 8. 13 (1/2H, d, J=6. 6Hz)

ESI-MS (m/e) : 500 [M+H]

実施例54

5

 $\frac{5-(2-カルバモイル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(4)}{-(2-(2,2,2-トリフルオロ-アセトキシ)-エチル)-フェノキシ}$) -1 H-ベンズイミダゾール・ートリフルオロ酢酸塩

実施例30で得られた5-(2-シアノーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(4-(2-ヒドロキシエチル)-フェノキシ)-1H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例43と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせ、反応混合物を逆相中圧液体クロマトグラフィー[ODS-AS-360-CC(YMC社製)移動相:水-アセトニトリル-0.1%トリフルオロ酢酸]にて精製し、得られたフラクションの溶媒を減圧留去することにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 2. 94 (2H, t, J=6. 7Hz), 4. 1 20 7 (2H, t, J=6. 7Hz), 6. 84 (2H, d, J=8. 6Hz), 6. 90 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 19 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 25 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 41 (1H, s), 7. 42-7. 48 (1H, m), 7. 58 (1H, s), 7. 61-7. 66 (1H, m), 8. 09 (1H, t, J=7. 8Hz), 8. 25 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 83 (1H, d, J=4. 7Hz)

ESI-MS (m/e) : 563 [M+H]

実施例 5 5

<u>5-(4-カルバモイルーフェノキシ)-6-(4-ジメチルカルバモイルー</u>

フェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

実施例18で得られた4-フルオロ-5-(4-ジメチルカルバモイルーフェノキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び4-ヒドロキシーベンゾニトリルを用いて、実施例1及び実施例43と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 97 (3H, brs), 3. 08 (3H, brs), 6. 80-6. 86 (4H, m), 7. 26-7. 29 (2H, m), 7. 31 (1/2H, s), 7. 35 (1/2H, s), 7. 38-7. 41 (1H, m), 7. 66-7. 70 (3H, m), 7. 86-7. 91 (1H,

10 m), 8. 40 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 65 (1H, d, J=4. 7Hz), 10. 89 (1H, brs)

ESI-MS (m/e) : 494 [M+H]

実施例 5 6

20

15 5-(4-メチルカルバモイル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール

実施例10で得られた5-(4-メトキシカルボニル-2-ピリジン-2- イル-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾール3.0 mgのメタノール1 m 1 溶液に、40 %メチルアミンメタノール溶液0.05 m 1 を加え、反応液を室温にて一終夜撹拌した。溶媒を減圧留去した後、分取用薄層クロマトグラフィー(Kieselge1 TM60 F $_{254}$ 、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=20/1)にて精製し、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 96 (3/2H, s), 2. 97 (3/2H, 25 s), 6. 80 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 14-7. 23 (2H, m), 7. 36 (1H, brs), 7. 40 (1H, dd, J=7. 7, 4. 7Hz), 7. 62 (1H, brs), 7. 66 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 90 (1H, dd, J=7. 7, 7. 7Hz), 8. 10 (1H, brs), 8. 20 (1H, brs), 8. 37 (1H, d, J=7. 7Hz)

z), 8. 63 (1H, d, J=4. 7Hz) ESI-MS (m/e): 438 [M+H]

実施例 5 7

10

実施例14で得られた5-(2-エトキシカルボニルーフェノキシ)-6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例56と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 73 (3/2H, s), 2. 74 (3/2H, s), 3. 03 (3H, s), 6. 74-6. 79 (1H, m), 6. 89-76. 96 (2H, m), 7. 01 (1/2H, brs), 7. 09-7. 1 5 (1H, m), 7. 17 (1/2H, brs), 7. 30 (1/2H, brs), 7. 40 (1/2H, brs), 7. 40-7. 44 (1H, m), 7. 72 (1H, s), 7. 82 (2H, dd, J=8. 2, 6. 7Hz), 7.

88-7.93 (1H, m), 8.10-8.15 (1H, m), 8.41 (1H, d, J=6.8Hz), 8.66 (1H, s), 11.09 (1/2 H, brs), 11.12 (1/2H, brs)

20 ESI-MS (m/e): 515 [M+H]

実施例58

25 実施例 24 で得られた 5-(2-x)トキシカルボニルーフェノキシ)-6-(4-i)メチルカルバモイルーフェノキシ)-2-iリジンー2-iルー1 H-iンズイミダゾールを用いて、実施例 56 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 77 (3H, d, J=3. 5Hz), 2. 9

9 (3H, brs), 3. 08 (3H, brs), 6. 75-6. 86 (3H, m), 7. 00-7. 14 (1H, m), 7. 15-7. 27 (1/2H, m), 7. 27-7. 32 (2H, m), 7. 27-7. 32 (1/2H, m), 7. 35-7. 42 (2H, m), 7. 69 (1H, s), 7. 87-7. 91 (1H, m), 8. 11-8. 17 (1H, m), 8. 40 (1H, d, J=7. 4Hz), 8. 66 (1H, s), 11. 01 (1H, brs) ESI-MS (m/e):508 [M+H]

実施例 5 9

15

実施例1 (工程2)で得られた3-(2-フルオロ-4-ニトローフェノキシ)ーピリジン、及び2-ヒドロキシ安息香酸 エチルエステルを用いて、実施例1及び実施例56と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 2. 70-8. 80 (3H, m), 6. 77 (1 H, d, J=7. 6Hz), 7. 25-7. 44 (7H, m), 7. 67 (1 H, s), 7. 82 (1H, t, J=7. 6Hz), 8. 15 (1H, t, J =7. 6Hz), 8. 18-8. 26 (1H, m), 8. 26-8. 36 (1 20 H, m), 8. 38 (1H, d, J=7. 6Hz), 8. 64 (1H, d, J =2. 4Hz), 10. 6 (1H, brs) ESI-MS (m/e): 438 [M+H]

実施例60

25 <u>5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-</u> <u>(2-(2H-テトラゾール-5-イル)-フェノキシ)-1H-ベンズイミ</u> ダゾール・ートリフルオロ酢酸塩

実施例17で得られた5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) <math>-2-ピリジン-2-イル-6-(2-シアノ-フェノキシ) <math>-1 H - ベンズイミダゾ

PCT/JP2004/019843 WO 2005/063738 154

ール30mgのジメチルホルムアミド1ml溶液に、アジ化ナトリウム30m。 g、及び塩化マグネシウム32mgを加え、反応液を170度にて24時間撹 拌した。反応混合物を逆相中圧液体クロマトグラフィー [ODS-AS-36 0-CC (YMC社製) 移動相:水-アセトニトリル-0. 1%トリフルオロ 酢酸] にて精製し、得られたフラクションの溶媒を減圧留去し、表題化合物を 黄色固体として得た。

 $^{1}\text{HNMR}$ (CD₃OD) δ : 3. 11 (3H, s), 6. 75 (2H, d, J $= 8.6 \,\mathrm{Hz}$), 6.96 (1H, d, $J = 7.6 \,\mathrm{Hz}$), 7.29 (1H, t, J=7.6Hz), 7.51 (1H, t, J=7.6Hz), 7.62 (2H, d, J=8.6Hz), 7.58-7.69(1H, m), 7.73(10 1H, s), 7. 93 (1H, s), 8. 13 (1H, d, J = 7. 6Hz), 8. 0.8-8. 1.6 (1H, m), 8. 3.3-8. 3.8 (1H, m), 8. 8.4-8.88(1H, m)

15

5

実施例61

ESI-MS (m/e) : 526 [M+H]

5- (4-メタンスルホニル-フェノキシ) -2-ピリジン<u>-2-イル-6-</u> (2-(2-(N-ヒドロキシカルバムイミドイル) - フェノキシ) <math>-1H-ベンズイミダゾール

- 実施例17で得られた5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピ 20 リジン-2-イル-6-(2-シアノ-フェノキシ)-1H-ベンズイミダゾ ール25mgのエタノール2m1溶液に、50%ヒドロキシルアミン水溶液0. 1m1を加え、反応液を50度にて1終夜撹拌した。溶媒を減圧留去し、得ら れた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー (Kieselgel™60F₂₅₄、
- Art5744 (メルク社製)、クロロホルム/メタノール=5/1) にて精 25 製し、表題化合物を無色固体として得た。

 1 HNMR (CDCl₃) δ : 3. 06 (3H, s), 5. 12 (2H, s), 6. 52 (1H, s), 6. 80 (1H, d, J=7.6Hz), 7. 11 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 28(1H, t, J=7. 6Hz), 7.

WO 2005/063738 PCT/JP2004/019843 155

47 (1H, dd, J=7. 8Hz, 4. 3Hz), 7. 66 (1H, d, J. =7.6Hz), 7.66(1H, s), 7.89(2H, d, J=8.6H)z), 7. 96 (1H, t, J=7. 8Hz), 8. 55 (1H, d, J=7. 8 Hz), 8. 65 (1H, d, J = 4. 3 Hz)

ESI-MS (m/e) : 516 [M+H]5

実施例62

5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-. (2-(2-オキソ-4,5-ジヒドロ-[1,2,4]-オキサジアゾール -3-イル)-フェノキシ)-1H-ベンズイミダゾール

実施例61で得られた5-(2-(N-ヒドロキシカルバムイミドイル)-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(4-メタンスルホニル-フェ ノキシ)-1H-ベンズイミダゾール8mgをN-メチルピロリジノン0.25m1溶液に、1,1 ーカルボニルジイミダゾール10mgを加え、反応液 を70度にて4時間撹拌した。反応混合物を逆相中圧液体クロマトグラフィー 15 【ODS-AS-360-CC (YMC社製) 移動相:水-アセトニトリルー 0. 1%トリフルオロ酢酸]にて精製し、得られたフラクションを酢酸エチル にて希釈し、飽和重曹水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで 乾燥した。溶媒を減圧留去し、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 3. 12 (3H, s), 6. 84 (2H, d, J 20 $= 8.6 \,\mathrm{Hz}$), $6.82 - 6.88(1 \,\mathrm{H}, \mathrm{m})$, $7.19(1 \,\mathrm{H}, \mathrm{t}, \mathrm{J})$ =7.2Hz), 7.41-7.47(2H, m), 7.82(2H, d, J) $= 8.6 \,\mathrm{Hz}$), $7.91 - 7.97(2 \,\mathrm{H}, \mathrm{m})$, $8.44(1 \,\mathrm{H}, \mathrm{d}, \mathrm{J})$ =7.8 Hz), 8.69 (1H, d, J=4.3Hz)

ESI-MS (m/e) : 542 [M+H]25

実施例63

5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(2-[1,2,4]-オキサジアゾール-3-イル-<u>フ</u>ェノキシ)-1H-

ベンズイミダゾール

¹HNMR (CDC1₃) δ: 3. 03 (3H, s), 6. 85-6. 97 (3 H, m), 7. 23 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 40-7. 45 (3 H, m), 7. 68-7. 74 (3H, m), 7. 91 (1H, t, J=7. 8Hz), 8. 03 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 42 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 65-8. 68 (2H, m) ESI-MS (m/e): 526 [M+H]

実施例64

15

実施例5で得られた5-(2-シアノ-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾールを用い て、実施例61と同様の方法で得られた5-(2-(N-ヒドロキシカルバム イミドイル)-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(ピリジン-3 -イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール20mgのピリジン0.5m1溶 液に、無水酢酸0.3m1を加え、反応液を60度にて終夜撹拌した。溶媒を 減圧留去した後、分取用薄層クロマトグラフィー(Kieselge1TM60 F_{254} 、Art5744 (メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1) にて精製し、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 6. 80-7. 00 (1H, m), 7. 00-7. 30 (4H, m), 7. 30-7. 44 (2H, m), 7. 44-7. 68 (1H, m), 7. 86 (1H, td, J=7. 6Hz, 2. 0Hz), 7. 9 7 (1H, dd, J=2. 0Hz, 7. 6Hz), 8. 38 (1H, d, J=7. 6Hz), 8. 60 (1H, d, J=4. 8Hz) ESI-MS (m/e): 463 [M+H]

10 実施例65

 $5 - (4 - \cancel{1} + \cancel{1} + \cancel{2} + \cancel{2}$

実施例13で得られた5-(2-メチルーピリジン-5-イルスルファニル)-2-ピリジン-2-イル-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1H
15 ベンズイミダゾール42mgのテトラヒドロフラン1.5ml溶液に、OXO
NE92mg、及び水0.1mlを加え、反応液を室温にて一終夜撹拌した。
溶媒を減圧留去し、得られた残渣を逆相中圧液体クロマトグラフィー[ODS-AS-360-CC(YMC社製)移動相:水-アセトニトリル-0.1%トリフルオロ酢酸]にて精製した。得られたフラクションに飽和炭酸水素

20 ナトリウム水を加えた後、クロロホルムにて抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 2. 63 (3H, s), 7. 23 (1H, s), 7. 32 (1H, d, J=7.6Hz), 7. 44-7. 50 (3H, m), 7. 93 (1H, t, J=7.6Hz), 8. 09-8. 14 (1H, m), 8. 28 (1H, d, J=2.8Hz), 8. 36-8. 41 (2H, m), 8. 60, 8. 61 (tautomer, 1H, s), 8. 68 (1H, d, J=4.8Hz), 8. 93, 8. 95 (tautomer, 1H, d, J=2.0Hz)

ESI-MS (m/e): 444 [M+H]

実施例66

 $5 - (4 - \cancel{y} + \cancel{y}$

5 <u>ール</u>

実施例48で得られた5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(2-カルバモイルーフェノキシ)-1H-ベンズイミダゾール8.0mgのクロロホルム2m1溶液に、メタクロロ過安息香酸15mgを加え、反応液を室温にて1時間撹拌した。反応溶媒を減圧留去し、得られた残渣を逆相中圧液体クロマトグラフィー[ODS-AS-360-CC(YMC社製)移動相:水-アセトニトリル-0.1%トリフルオロ酢酸]にて精製した。得られたフラクションの溶媒を減圧留去することにより、表題化合物を黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 12 (3H, s), 6. 87 (1H, d, J) = 7. 8Hz), 7. 00 (2H, d, J=7. 8Hz), 7. 18 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 43 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 69-7. 76 (2H, m), 7. 84-7. 86 (3H, m), 7. 92 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 52 (1H, d, J=7. 0Hz), 8. 64 (1H, d, J=7. 8Hz)

20 ESI-MS (m/e): 517 [M+H]

実施例67

 $4 - (2 - \lambda + 5 - 2 + 2) - 2 - 2 - 2 - 2 - 4 - 6 - (2 - 2 - 4) - (2 - 2 - 4) - ($

25 (工程1)

5-フルオロ-3-(2-メトキシフェノキシ)-2-二トロアニリンの合 成

2-メトキシフェノール1.64gのテトラヒドロフラン30ml溶液に、 氷冷下、水素化ナトリウム528mgを加え、反応液を同温度にて30分間撹 拌した。続いて、ジャーナル オブ オーガニック ケミストリー(Journal of Organic Chemistry)、1978年 第43巻、6号、1241頁-1243頁に記載されている方法にて合成した3,5-ジフルオロ-2-ニトロアニリン1.91gを加え、反応液を室温にて2日間撹拌した。反応液を水に注ぎ酢酸エチルで抽出後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=5/1~4/1)にて精製し、表題化合物を橙色固体として得た。

(工程2)

3-(2-メトキシフェノキシ)-2-ニトロ-5-(ピリジン-3-イル オキシ)-アニリンの合成

5-フルオロ-3-(2-メトキシフェノキシ)-2-ニトロアニリン3. 03gのジメチルホルムアミド30m1溶液に、3-ヒドロキシピリジン1. 24g、及び炭酸カリウム5. 42gを加え、反応液を90度にて終夜撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=2/1~1/1~1/2)にて精製し、表題化合物を橙色固体として得た。

(工程3)

20 3-(2-メトキシフェノキシ)-5-(ピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1, 2-ジアミンの合成

3-(2-メトキシフェノキシ)-2-ニトロ-5-(ピリジン-3-イルオキシ)-アニリン1.33gのメタノール20ml溶液に、20%水酸化パラジウム-炭素触媒1gを加え、反応液を水素雰囲気下、4時間撹拌した。触媒を濾去後、溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/2~酢酸エチル)にて精製し、表題化合物を淡橙色油状物質として得た。

(工程4)

25

4-(2-メトキシーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(ピリ

ジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾールの製造

3-(2-メトキシフェノキシ)-5-(ピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1, 2-ジアミン59 mg のニトロベンゼン0. 5 m 1 溶液に、ピリジン-2-カルボキサアルデヒド0. 0 2 6 m 1 を 1 2 0 度にて加え、反応液を同温度にて1 時間撹拌した。反応混合物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:-0 +1 にて +1 に +2 で +3 に +4 に +4 に +4 に +5 で +4 に +6 の +6 で +6 で +7 に +7 で +9 に +9

 1 HNMR (CDC1₃) δ: 3. 79 and 3. 83 (total 3H, each s), 6. 20-7. 40 (9H, m), 7. 80-7. 88 (1 H, m), 8. 24-8. 65 (4H, m), 10. 68-10. 94 (1H, m)

15 ESI-MS (m/e): 411 [M+H]

実施例68

10

4-フルオロフェノール、及び3-ヒドロキシピリジンを用いて、実施例67と同様の方法で合成した3-(4-フルオロフェノキシ)-5-(ピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミン46.7mgのピリジン2m1溶液に、ピラジン-2-カルボン酸18.6mg及び1-エチル-3-(3 '-ジメチルアミノプロピル)-カルボジイミド塩酸塩57.5mgを加え、反応液を終夜撹拌した後、ピリジンを減圧留去した。残渣を酢酸エチルにて希釈し、水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去することにより、アミド体の混合物を黄色油状物質として得た。得られたアミド体の混合物をトルエン3m1に溶解し、p-トルエンスルホン酸一水和物28mgを加え、反応液を120度にて終夜撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希

釈し、飽和重曹水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧 留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(Kieselgel^T $^{M}60F_{254}$ 、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=20/1)にて精製し、表題化合物を黄色固体として得た。

5 HNMR (CDC1₃) δ : 6. 35 and 6. 53 (total 1H, each d, J=2. 0Hz), 6. 77-7. 31 (7H, m), 8. 3 2-8. 40 (2H, m), 8. 54 and 8. 56 (total 1H, each d, J=1. 8Hz), 8. 61 and 8. 64 (total 1H, each d, J=2. 6Hz), 9. 59 and 9. 69 (to tal 1H, each d, J=1. 5Hz), 10. 60 (1H, br s)

ESI-MS (m/e) : 400 [M+H]

ESI-MS (m/e) : 430 [M+H]

実施例 6 9

1-メチル-1H-イミダゾール-2-チオール及び4-メトキシフェノールを順次用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡褐色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 3. 73 and 3. 74 (total 3H each s), 3. 81 (3H, s), 6. 31-7. 39 (9H, m), 7. 78-7. 88 (1H, m), 8. 30 and 8. 41 (total 1H, each d, J=7. 8Hz), 8. 59 and 8. 73 (total 1H, each d, J=4. 5Hz)

実施例70

25

<u>6-(4-メトキシーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-4-(ピリジ</u>

<u>ン-2-イルスルファニ</u>ル) -1H-ベンズイミダゾール

ピリジン-2-チオール、及び4-メトキシフェノールを順次用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

5 ¹HNMR (CDCl₃) δ: 3. 80 and 3. 81 (total 3H, each s), 6. 86-7. 50 (10H, m), 7. 75-7. 88 (1H, m), 8. 32-8. 62 (3H, m) ESI-MS (m/e): 427 [M+H]

10 実施例71

15

トロー5ー(ピリジンー3ーイルオキシ)-アニリン、及び3-メトキシフェ ノールを用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常

実施例67(工程2)で得られた3-(2-メトキシフェノキシ)-2-二

¹HNMR (CDC1₃) δ : 3. 75 (3H, s), 3. 79 and 3. 84 (total 3H, each s), 6. 24-7. 23 (10H, m), 7. 29-7. 39 (1H, m), 7. 79-7. 89 (1H, m),

法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

20 8. 37 and 8. 53 (total 1H, each d, J=7. 5 Hz), 8. 56-8. 65 (1H, m), 10. 53-10. 83 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 440 [M+H]

25 実施例72

4-(2-メトキシーフェノキシ)-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-2-チアゾール-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

実施例 6.7 (工程 3) で得られた 3-(2-メトキシフェノキシ) <math>-5-(2-3) (ピリジン-3-4) ルオキシ (ペンゼン-1, 2-3) アミン、及び 2-4ア

ゾールカルボキサアルデヒドを用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 3. 78 and 3. 82 (total 3H each s), 6. 20 and 6. 44 (total 1H, each s), 6. 68-7. 28 (7H, m), 7. 43-7. 53 (1H, m), 7. 88-7. 98 (1H, m), 8. 29-8. 41 (2H, m), 10. 90-11. 10 (1H, m) ESI-MS (m/e): 417 [M+H]

10

実施例73

2-フルオロフェノールを用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた 15 方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 6. 18-6. 78 (2H, m), 6. 98-7. 42 (8H, m), 7. 72-7. 90 (1H, m), 8. 22-8. 66 (3H, m), 11. 3 (1H, brs)

 $ES_{I}-MS_{e}$: 399 [M+H]

20

実施例74

4-フルオロフェノールを用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた 25 方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 6. 39 (1H, d, J=2. 1Hz), 6. 8 4 (1H, d, J=2. 1Hz) 7. 17-7. 25 (4H, m), 7. 39 (1H, dd, J=8. 4, 4. 7Hz), 7. 45 (1H, ddd, J=8. 4, 2. 8, 1. 5Hz), 7. 50 (1H, dd, J=7. 7, 4. 9H z), 7. 96 (1H, ddd, J=7. 7, 7. 7, 1. 8Hz), 8. 2 2 (1H, d, J=7. 7Hz), 8. 33 (1H, dd, J=4. 7, 1. 5Hz), 8. 38 (1H, d, J=2. 8Hz), 8. 69 (1H, ddd, J=4. 9, 1. 8, 1. 1Hz)

5 ESI-MS (m/e): 399 [M+H]

実施例75

10 3-フルオロフェノールを用いて、実施例 67と同様の方法、これに準じた 方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡褐色固体 として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 6. 47-6. 98 (5H, m), 7. 19-7. 39 (4H, m), 7. 78-7. 89 (1H, m), 8. 29-8. 48 (3H, m), 8. 58 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 399 [M+H]

実施例76

15

2 -ピリジン- 2 -イル- 4, 6 -ビス (ピリジン- 3 -イルオキシ) - 1

20 H-ベンズイミダゾール

3-ヒドロキシピリジンを用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた 方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 7. 07 (1H, d, J=2.0Hz), 7. 3 0 (1H, d, J=2.0Hz), 7. 54 (1H, ddd, J=7.6Hz,

- 25 4.8 Hz, 1.2 Hz), 7.85-7.95 (2H, m), 7.98 (1
 - H, td, J = 7.6 Hz, 2.0 Hz), 8.10-8.40 (2H, m),
 - 8. 22 (1H, d, J=8.8Hz), 8. 48-8.60 (2H, m),
 - 8. 66 (1H, d, J=.2Hz), 8. 70-8.82 (2H, m)

ESI-MS (m/e) : 382 [M+H]

実施例77

4-(2-シアノ-フェノキシ) - 2-ピリジン-2-イル-6-(ピリジン-2-イルオキシ) -1 H-ベンズイミダゾール

5 2 - シアノフェノール、及び2 - ヒドロキシピリジンを順次用いて、実施例 6 7 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせること により、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 6. 60-7. 40 (3H, m), 6. 92 (1 H, d, J=8. 0Hz), 6. 99 (1H, dd, J=6. 4Hz, 5. 2 Hz), 7. 15 (1H, t, J=8. 0Hz), 7. 46 (1H, dd, J=8. 0Hz, 2. 4Hz), 7. 58-7. 70 (2H, m), 7. 70-7. 90 (1H, m), 8. 18 (1H, dd, J=4. 8Hz, 1. 2Hz), 8. 38 (1H, d, J=8. 0Hz), 8. 60 (1H, d, J=4. 0Hz), 10. 40-11. 00 (1H, m)

15 ESI-MS (m/e): 406 [M+H]

実施例78

 $4 - (2 - \nu r) - 2 - \nu r) - 2 - \nu r$ $- 2 - \nu r$ -

20 2-シアノフェノールを用いて、実施例 6 7 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。 1 HNMR(CDCl₃) δ : 6. 5 5 (1/2 H, s), 6. 6 9 (1/2 H, s), 6. 7 0 - 7. 5 5 (8 H, m), 7. 5 8 - 7. 7 2 (1 H, m), 7. 7 6 - 7. 8 0 (1 H, m), 8. 2 6 - 8. 4 8 (3 H, m), 8. 5

25 5-8.64 (1H, m), 10.8-11.4 (1H, m) ESI-MS (m/e):406 [M+H]

実施例79

4- (2-メトキシカルボニル-フェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-6- (ピリジン-3-イルオキシ) -1H-ベンズイミダゾール・ニトリフル オロ酢酸塩

2-ヒドロキシ安息香酸 メチルエステルを用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 3. 70 (3H, s), 6. 38 (1H, s), 7. 14 (1H, s), 7. 34 (1H, dJ=7. 6Hz), 7. 39 (1 H, t, J=7. 6Hz), 7. 50-7. 75 (3H, m), 7. 75-7. 10 88 (1H, m), 7. 99 (1H, dd, J=7. 6Hz, 1. 2Hz), 8. 07 (1H, t, J=7. 6Hz), 8. 27-8. 58 (3H, m), 8. 72-8. 88 (1H, m) ESI-MS (m/e): 439 [M+H]

15 実施例80

7 Hz)

4-(2-アセチルーフェノキシ) -2-(ピリジン-2-イル) -6-(ピリジン-3-イルオキシ) <math>-1 H-ベンズイミダゾール

z), 8. 62 (1H, d, J=7. 0Hz), 8. 74 (1H, d, J=4.

ESI-MS (m/e) : 423 [M+H]

実施例81

5

4-(1-x+y-2-x+y-1, 2-y+y-2-y+y-1, 2-y+y-1, 2-y

3ーヒドロキシー1ーメチルー1Hーピリジンー2ーオンを用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 3. 62 (3H, s), 6. 02-7. 40 (8 10 H, m), 7. 84 (1H, t, J=7. 2Hz), 8. 33 (1H, d, J =4. 4Hz), 8. 33-8. 50 (2H, m), 8. 52-8. 70 (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 412 [M+H]

15 実施例82

3-ヒドロキシー1-メチルー1H-ピリジンー2-オン、及び4-ヒドロ 20 キシーN, N-ジメチルベンズアミドを順次用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物 を白色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 3. 03 and 3. 09 (total 6H, each s), 3. 60 and 3. 64 (total 3H, each s), 6. 08-6. 15 (1H, m), 6. 42 and 6. 64 (total 1H, each s), 6. 82-7. 41 (8H, m), 7. 8 0-7. 88 (1H, m), 8. 36 and 8. 45 (total 1H, each d, J=8. 2Hz), 8. 59 and 8. 64 (total 1H, each d, J=4. 5Hz)

ESI-MS (m/e) : 482 [M+H]

実施例83

4-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(4-ジ メチルカルバモイル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズ イミダゾール

2-ジフルオロメトキシ-3-ヒドロキシピリジン、及び4-ヒドロキシーN,N-ジメチルベンズアミドを順次用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 3. 02 and 3. 09 (total 6H, each s), 6. 36 and 6. 48 (total 1H, each s), 6. 84-7. 67 (9H, m), 7. 83 and 7. 88 (total 1H, each t, J=7. 8Hz), 7. 99 and 8. 0 (total 1H, each d, J=5. 0Hz), 8. 40 and 8. 42 (total 1H, each d, J=8. 4Hz), 8. 61 and 8. 64 (total 1H, each d, J=4. 3Hz) ESI-MS (m/e): 518 [M+H]

20 実施例84

25

10

 $6 - (2 - \cancel{1} + \cancel{1} + \cancel{2} + \cancel{2} + \cancel{1} + \cancel{2} + \cancel{2}$

3-ヒドロキシピリジン、及び6-メチルピリジン-3-チオールを順次用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 52 (3H, s), 6. 66-6. 80 (1 H, brs), 7. 05 (1H, d, J=8. 0Hz), 7. 20-7. 28 (3H, m), 7. 32 (1H, m), 7. 49 (1H, dd, J=2. 0Hz, 8. 0Hz), 7. 81 (1H, t, J=7. 6Hz), 8. 32-8.

40 (3H, m), 8. 44 (1H, d, J=2. 0Hz), 8. 52 (1H, d, J=4. 8Hz), 11. 70-12. 0 (1H, brs) ESI-MS (m/e): 412 [M+H]

5 実施例85

 $4-(2-\nu P)-7$ エノキシ) $-2-(ピリジン-2-1)-6-(4-\nu V)$ ジメチルカルバモイルーフェノキシ) -1 H-ベンズイミダゾール

2-シアノフェノール、及び4-ヒドロキシ-N, N-ジメチルベンズアミドを順次用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常

¹HNMR (CDCl₃) δ : 3. 05 (3H, s), 3. 18 (3H, s), 6. 62 (1H, s), 6. 92-7. 08 (3H, m), 7. 00 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 10-7. 20 (2H, m), 7. 36-7. 5 0 (4H, m), 7. 40 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 63 (1H,

法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

15 d, J=6. 3Hz), 7. 89 (1H, t, J=7. 8Hz), 8. 44 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 61 (1H, d, J=3. 9Hz) ESI-MS (m/e): 476 [M+H]

実施例86

- 204-(2-フルオローフェノキシ) 2-(ピリジン-2-イル) 6-(4-ジメチルカルバモイルーフェノキシ) 1 H-ベンズイミダゾール2-フルオロフェノール、及び4-ヒドロキシーN、Nージメチルベンズアミドを順次用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。
- 25 ¹HNMR (CDCl₃) δ: 3. 02 (3H, s), 3. 10 (3H, s), 6. 39 (1H, s), 6. 92-7. 00 (3H, m), 6. 96 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 10-7. 24 (4H, m), 7. 36-7. 4 2 (3H, m), 7. 39 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 88 (1H, d, J=7. 7Hz), 8. 51 (1H, d, J=8. 0Hz), 8. 63

(1 H, d, J = 7.7 Hz)

ESI-MS (m/e) : 469 [M+H]

実施例87

5 <u>4-(2-フルオローフェノキシ) -2-(ピリジン-2-イル) -6-</u> (4-メタンスルホニルーフェノキシ) -1H-ベンズイミダゾール

2-フルオロフェノール、及び4-(メタンスルホニル)-フェノールを順次用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

- 10 ¹HNMR (CDC1₃) δ: 3. 08 (3H, s), 6. 44 (1H, s),
 7. 08 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 18-7. 57 (5H, m),
 7. 59 (1H, dd, J=3. 1, 8. 2Hz), 7. 90 (2H, d, J=9. 0Hz), 8. 06 (1H, t, J=7. 6Hz), 8. 64 (1H, d, J=8. 2Hz), 8. 71 (1H, d, J=7. 6Hz)
- 15 ESI-MS (m/e): 476 [M+H]

実施例88

20 <u>イミダゾ</u>ール

2-(1-ヒドロキシエチル)-フェノール、及び4-ヒドロキシーN, N-ジメチルベンズアミドを順次用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 48 (3H, d, J=6. 4Hz), 3. 0 25 5 (3H, s), 3. 10 (3H, s), 5. 26 (1H, q, J=6. 4H z), 6. 34 (1H, s), 7. 04 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 05-7. 10 (2H, m), 7. 29-7. 33 (2H, m), 7. 44 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 57 (1H, dd, J=4. 7, 7. 6 Hz), 7. 68 (1H, dd, J=2. 0, 7. 4Hz), 8. 04 (1H, dt, J=1. 6, 7. 8Hz), 8. 37 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 80 (1H. d. J=4. 7Hz) ESI-MS (m/e): 495 [M+H]

5 実施例89

4-(2-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-(ピリジン-2-イル)-6-(4-ジメチルカルバモイルーフェノキシ)-1H-ベンズイミダゾール 2-(メタンスルホニル)-フェノール、及び4-ヒドロキシーN, N-ジメチルベンズアミドを順次用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 3. 06 (3H, s), 3. 14 (3H, s), 3. 49 (3H, s), 7. 03 (1H, d, J=2.0Hz), 7. 11 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 22 (1H, d, J=8.0Hz), 7. 32-7. 40 (2H, m), 7. 42 (1H, d, J=2.0Hz), 7.

- 15 48 (2H, d, J=9.0Hz), 7.57 (1H, dd, J=4.9, 7.8Hz), 7.63 (1H, dd, J=1.8, 7.9Hz), 8.00 (1H, dt, J=1.6, 7.8Hz), 8.14 (1H, dd, J=1.8, 8.0Hz), 8.52 (1H.d.J=8.0Hz), 8.75 (1H, d, J=4.9Hz)
- 20 ESI-MS (m/e): 529 [M+H]

実施例90

25 2-ヒドロキシーアセトフェノン、及び4-ヒドロキシーN, N-ジメチルベンズアミドを順次用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 68 (3H, s), 3. 10 (3H, s), 3. 20 (3H, s), 6. 67 (1H, s), 7. 05 (2H, d, J=8. WO 2005/063738 PCT/JP2004/019843 172

2 H z), 7. 15-7. 22 (2 H, m), 7. 35 (1 H, t, J=7). 0Hz), 7. 45 (2H, d, J=8. 2Hz), 7. 55 (1H, t, J =7.0 Hz), 7.60-7.64 (1H, m), 7.86 (1H, d, J =7.4 Hz), 8.08-8.14 (1H, m), 8.64 (1H, d, J =7.4 Hz), 8. 75-8.77 (1H, m) ESI-MS (m/e) : 493 [M+H]

実施例91

5

4- (2-ジメチルカルバモイルーフェノキシ) -2- (ピリジン-2-イ ル)<u>-6-(4-ジメチルカルバモイル-フェノ</u>キシ) -1H-ベンズイミダ ゾール

2-ヒドロキシ-N、N-ジメチルベンズアミド、及び4-ヒドロキシ-N, N-ジメチルベンズアミドを順次用いて、実施例67と同様の方法、これに準 じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 99 (3H, s), 3. 06 (6H, s), 15 3. 17 (3H, s), 6. 91-6. 94 (1H, m), 7. 04 (2H, d. J = 8.6 Hz), 7.06-7.10 (1H, m), 7.17 (1H, t, J = 7.4 Hz), 7. 28-7. 39 (4H, m), 7. 42 (2H, d. J = 8.6 Hz), 7.84 (1H, t, J = 7.8 Hz), 8.41 (1H, d, J=7.8Hz), 8.68(1H, d, J=3.9Hz)20 ESI-MS (m/e) : 522 [M+H]

実施例92

4-(2,5-ジフルオローフェノキシ)-2-(ピリジン-2-イル)-<u>6-(4-ジメチルカルバモイル-フェノキシ)-1H-ベンズイミダゾール</u> 25 2, 5-ジフルオロフェノール、及び4-ヒドロキシ-N, N-ジメチルベ ンズアミドを順次用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた方法又はこ れらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 3. 02 (3H, s), 3. 14 (3H, s),

- 6. 52-6. 55 (1H, m), 6. 90-6. 99 (2H, m), 7. 0
- 2 (2H, d, J=8.2Hz), 7.10 (1H, d, J=2.0Hz),
- 7. 16-7. 24 (1H, m), 7. 42 (2H, d, J=8. 2Hz),
- 7. 54-7. 60 (1H, m), 8. 06 (1H, dt, J=1. 6, 7.
- $5 \quad 8 \text{ Hz}$), 8. 61 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 72 (1H, d, J=4. 7Hz)

ESI-MS (m/e) : 487 [M+H]

. 実施例93

- 10 4-(2, 4-i)フルオローフェノキシ)-2-(2) (ピリジン-2-1ル) -6-(4-i)メチルカルバモイルーフェノキシ)-1 -1 -1
 - 2, 4 ジフルオロフェノール、及び4 ヒドロキシーN, N ジメチルベンズアミドを順次用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。
- ¹HNMR (CDCl₃) δ: 3. 00 (3H, s), 3. 09 (3H, s), 6. 31 (1H, s), 6. 99 (1H, s), 7. 02 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 10-7. 25 (2H, m), 7. 28-7. 40 (1H, m), 7. 43 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 49-7. 52 (1H,
 - m), 7. 98 (1H, d, J=7.8Hz), 8. 34 (1H, d, J=7.
- 20 9 Hz), 8. 74 (1H, d, J=3. 9 Hz). ESI-MS (m/e): 487 [M+H]

実施例 9 4

- 4-(2, 6-ジフルオローフェノキシ)-2-(ピリジン<math>-2-イル)-
- $25 \quad 6 (4 \Im \lor \Im) \nu \cap (4 \Im \lor) \nu \cap (4 \Im \lor$
 - 2, 6 ジフルオロフェノール、及び4 ヒドロキシーN, N ジメチルベンズアミドを順次用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。
 - 1 HNMR (CDC1₃) δ : 3. 02 (3H, s), 3. 14 (3H, s),

6. 39 (1H, s), 7. 00 (2H, d, J=8.6Hz), 7. 06-

7. 18 (3H, m), 7. 20-7. 25 (1H, m), 7. 41 (2H,

d, J = 8.6 Hz), 7.48-7.51 (1H, m), 7.99 (1H,

dt. J=1.6, 7.8Hz), 8.59 (1H, d, J=8.2Hz),

 $5 \quad 8. \quad 70 \quad (1 \text{H}, d, J = 4. \quad 3 \text{Hz})$

ESI-MS (m/e) : 487 [M+H]

実施例95

4-(メタンスルホニル)フェノールを用いて、実施例71と同様の方法、 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物 を得た。

 1 HNMR (CDC1₃) δ : 3. 03 (3H, s), 3. 79 (3H, s),

- 15 6. 32 (1H, s), 6. 92-6. 99 (1H, m), 7. 00 (1H,
 - s), 7. 06 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 10-7. 22 (3H,
 - m), 7. 38-7. 43 (1H, m), 7. 83 (2H, d, J=8. 6H
 - z), 7. 90 (1H, t, J=7.8Hz), 8. 50 (1H, d, J=7.

8 Hz), 8. 64 (1H, d, J=4. 7 Hz)

20 ESI-MS (m/e): 488 [M+H]

実施例96

6-(4-ジメチルカルバモイル-フェノキシ)-4-(1-エチル-2-オ キソ-1,2-ジヒドローピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-

25 \underline{T} \underline{T}

1-エチル-3-ヒドロキシ-1H-ピリジン-2-オン、及び4-ヒドロキシ-N, N-ジメチルベンズアミドを順次用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 38 (3H, t, J=6.8Hz), 3. 0 2 and 3. 09 (total 6H, each s), 4. 06 (2H, q, J=6.8Hz), 6. 15 (1H, t, J=7.0Hz), 6. 40-7. 42 (9H, m), 7. 78-7. 86 (1H, m), 8. 32-8. 4 2 (1H, m), 8. 57-8. 66 (1H, m) ESI-MS (m/e): 496 [M+H]

実施例97

15

4-メチル-4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-チオール、及び6-メチルーピリジン-3-チオールを順次用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 55 (3H, s), 3. 71 (3H, s), 7. 17 (1H, d, J=8. 0Hz), 7. 20-7. 24 (1H, br s), 7. 42-7. 46 (1H, m), 7. 59 (1H, dd, J=2. 4 Hz, 8. 0Hz), 7. 66-7. 68 (1H, brs), 7. 91 (1H, 20 t, J=8. 0Hz), 8. 32-8. 38 (3H, m), 8. 70 (1H, d, J=4. 8Hz) ESI-MS (m/e): 432 [M+H]

実施例98

25 <u>4-(4-フルオローフェノキシ)-2-(5-メチルーイソオキサゾールー3-イル)-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール</u> 5-メチルイソオキサゾール-3-カルボン酸を用いて、実施例68と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。 ¹HNMR (DMSO-d6) δ : 2. 50 (3H, s), 6. 40 (1H, s), 6. 80 (1H, s), 6. 82 (1H, brs), 7. 14-7. 2 4 (4H, m), 7. 38 (1H, dd, J=8. 2, 4. 7Hz), 7. 4 (1H, d, J=7. 7Hz), 8. 32 (1H, d, J=4. 7Hz), 8. 36 (1H, d, J=2. 5Hz) ESI-MS (m/e): 403 [M+H]

実施例99

5

1-メチルー1H-イミダゾールー4-カルボン酸を用いて、実施例68と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (DMSO-d6) δ: 3. 72 (3H, s), 6. 38 (1H, d, J=1.8Hz), 6. 81 (1H, d, J=1.8Hz), 7. 05-7. 13 (2H, m), 7. 17 (2H, t, J=8.8Hz), 7. 36-7. 43 (2H, m), 7. 75 (1H, s), 7. 78 (1H, d, J=1.1 Hz), 8. 28 (1H, s), 8. 35 (1H, d, J=2.2Hz)

20 ESI-MS (m/e): 402 [M+H]

実施例100

25

特許EP0726260に準じた方法及びこれらと常法とを組み合わせて合成した3-メチル[1,2,4]チアジアゾール-5-カルボン酸を用いて、 実施例68と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。 ¹HNMR (DMSO-d6) δ : 2. 70 (3H, s), 6. 44 (1H, d, J=2. 2Hz), 6. 87 (1H, s), 7. 15-7. 27 (4H, m), 8. 39 (1H, dd, J=4. 5, 1. 5Hz), 8. 44 (1H, d, J=2. 5Hz)

.5 ESI-MS (m/e) : 420 [M+H]

実施例101

10 イソオキサゾール-3-カルボン酸を用いて、実施例68と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 6. 41 (1H, d, J=2. 4Hz), 7. 0 1 (1H, d, J=2. 4Hz), 7. 02-7. 20 (5H, m), 7. 5 15 1 (1H, dd, J=4. 4Hz, 8. 4Hz), 7. 59 (1H, dd, J=2. 4Hz, 8. 4Hz), 8. 32 (1H, d, J=4. 4Hz), 8. 35 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 84 (1H, d, J=2. 4Hz) ESI-MS (m/e): 389 [M+H]

20 実施例102

ピリミジン-4-カルボン酸を用いて、実施例68と同様の方法、これに準 じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 2. 60 (3H, s), 6. 98-7. 40 (8 H, m), 8. 30-8. 50 (2H, m), 8. 63 (1H, s), 10. 40-11.00 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 400 [M+H]

実施例103

ピリミジン-2-カルボン酸を用いて、実施例68と同様の方法、これに準 じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。 1 HNMR(CD₃OD) δ :6.42(1H,s),6.98(1H,s),7.10-7.30(5H,m),7.36-7.60(2H,m),8.22-8.42(2H,m),8.90-9.10(1H,m),9.20(1H,s)

10 ESI-MS (m/e): 400 [M+H]

実施例104

4-(4-7)ルカローフェノキシ)-2-(1H-7)1 -6-(1H-7)2 -14 -14 -17 -17 -18 -19 -11 -19

15 1 H – イミダゾールー 2 – カルボン酸を用いて、実施例 6 8 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 6. 44 (1H, d, J=2.0Hz), 7. 0 0 (1H, d, J=2.0Hz), 7. 05-7. 18 (4H, m), 7. 2 20 5 (2H, s), 7. 39 (1H, dd, J=3.2Hz, 8.4Hz), 7. 42-7. 50 (1H, m), 8. 26 (1H, dd, J=1.6Hz, 4. 4Hz), 8. 29 (1H, d, J=3.2Hz) ESI-MS (m/e): 388 [M+H]

25 実施例105

1-メチル-1H-イミダゾール-2-カルボン酸を用いて、実施例68と

同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、 表題化合物を得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 3. 98-4. 38 (3H, m), 6. 38-6. 60 (1H, m), 6. 60-6. 80 (1H, m), 6. 80-7. 40 (8H, m), 8. 20-8. 44 (2H, m) ESI-MS (m/e): 402 [M+H]

実施例106

4-(4-フルオローフェノキシ)-6-(ピリジン-3-イルオキシ)
10 2-[1, 2, 4] チアジアゾール-5-イル-1H-ベンズイミダゾール

参考例1の方法で合成した[1, 2, 4] チアジアゾール-5-カルボン酸
を用いて、実施例68と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを
組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色油状物質として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 6. 42 (1H, s), 6. 90-7. 23 (5 15 H, m), 7. 39-7. 50 (2H, m), 8. 25-8. 32 (2H, m), 8. 86 (1H, s) ESI-MS (m/e): 406 [M+H]

実施例107

- 20 <u>4-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-2-(ピラジン-2-イル)-6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-1H-ベンズイミダゾール</u>
 2,6-ジフルオロフェノール、及び4-(メタンスルホニル)フェノール
 を順次用いて、実施例68と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。
- ¹HNMR (CDC1₃) δ: 3. 03 (3H, s), 6. 28 (1H, s), 7. 08 (1H, s), 7. 17 (2H, d, J=9. 4Hz), 7. 19-7. 24 (2H, m), 7. 30-7. 40 (1H, m), 7. 93 (2H, d, J=9. 4Hz), 8. 70-8. 75 (1H, m), 8. 77-8. 8 2 (1H, m), 9. 55-9. 60 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 495 [M+H]

実施例108-1、108-2

3-ヒドロキシー2-メトキシピリジン、3-ヒドロキシピリジン、及びピコリン酸を順次用いて、実施例68と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物をそれぞれ得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 6. 10-7. 35 (8H, m), 7. 77-7. 8.4 (1H, m), 8. 30-8. 41 (3H, m), 8. 53 (1H, d, J=4. 4Hz)

ESI-MS (m/e) : 398 [M+H]

ESI-MS (m/e) : 412 [M+H]

- 20 $\underline{4-(2-\lambda+\pm\nu-\ell')5\nu-3-4\nu\pm\nu}$ $-2-\ell')5\nu-2-4$ $\underline{\nu-6-(\ell')5\nu-3-4\nu\pm\nu}$ $-1H-4\nu$ $-1H-4\nu$ -1H-
 - 実施例109-1、109-2 6-(4-ジメチルカルバモイル-フェノキシ)-4-(2-メトキシーピリ

3ーヒドロキシー2ーメトキシピリジン、4ーヒドロキシーN, Nージメチルベンズアミド、及びピコリン酸を順次用いて、実施例108-1、108-2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物をそれぞれ得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 3. 03 and 3. 08 (total 6H, each s), 3. 95 and 4. 00 (total 3H, each s), 6. 27 and 6. 47 (total 1H, each d, J= 1. 8Hz), 6. 80-7. 45 (8H, m), 7. 80-7. 91 (1H, m), 7. 98-8. 03 (1H, m), 8. 38 and 8. 48 (total 1H, each d, J=7. 8Hz), 8. 61 and 8. 6 4 (total 1H, each d, J=4. 8Hz) ESI-MS (m/e): 482 [M+H]

20

¹HNMR (CDC1₃) δ: 3. 03 and 3. 08 (total 6H, 25 each s), 6. 18 and 6. 23 (total 1H, each t, J=7. 0Hz), 6. 52 and 6. 73 (total 1H, each d, J=1. 8Hz), 6. 80-7. 42 (8H, m), 7. 79 and 7. 84 (total 1H, each t, J=7. 8Hz), 8. 37 and 8. 40 (total 1H, each d, J=7. 8Hz)

z), 8. 56 and 8. 57 (total 1H, each d, J = 0.00

ESI-MS (m/e) : 468 [M+H]

5 実施例110

<u>4-(2-カルバモイルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール・ニトリフルオロ酢酸</u>塩

実施例78で得られた4-(2-シアノ-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾールを 用いて、実施例43と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組 み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 6. 61 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 1 9 (1H, d, J=8. 0Hz), 7. 22 (1H, s), 7. 31 (1H,

- 15 td, J=7.6Hz, 1.2Hz), 7.48-7.60(2H, m), 7.
 72-7.80(1H, m), 7.83(1H, dd, J=7.6Hz, 1.
 2Hz), 7.87-7.95(1H, m), 8.03(1H, td, J=8.
 0Hz, 1.2Hz), 8.01(1H, dd, J=7.6Hz, 1.2H
 z), 8.45(1H, d, J=5.2Hz), 8.48-8.54(1H,
- 20 m), 8. 76-8. 84 (1H, m) ESI-MS (m/e): 424 [M+H]

実施例111

4-(2-カルバモイルーフェノキシ) -2-(ピリジン-2-イル) -6-25(4-ジメチルカルバモイルーフェノキシ) -1Hーベンズイミダゾール実施例85で得られた4-(2-シアノーフェノキシ) -2-(ピリジン-2-イル) -6-(4-ジメチルカルバモイルーフェノキシ) -1Hーベンズイミダゾールを用いて、実施例110と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 99 (3H, s), 3. 08 (3H, s), 6. 56 (1H, s), 6. 86-6. 92 (1H, m), 6. 95 (2H, J=8. 9Hz), 7. 04-7. 08 (2H, m), 7. 30-7. 38 (4H, m), 7. 36 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 52 (1H, d, J=7. 6Hz), 7. 80 (1H, t, J=7. 9Hz), 8. 36 (1H, d, J=7. 9Hz), 8. 52 (1H, d, J=3. 7Hz) ESI-MS (m/e): 494 [M+H]

実施例112

5

15

10 $4-(2-(N-E)^2+2)-2-(B$

実施例85で得られた4-(2-シアノーフェノキシ)-2-(ピリジン-2-イル)-6-(4-ジメチルカルバモイルーフェノキシ)-1H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例61と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 3. 02 (3H, s), 3. 16 (3H, s), 6. 61 (1H, d, J=2. 0Hz), 6. 95 (1H, d, J=2. 0Hz), 6. 97 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 14-7. 22 (2H,

20 m), 7. 38 (2H, d, J=8.6Hz), 7. 52 (1H, dd, J=4.9, 7.6Hz), 7. 56-7.62 (1H, m), 7. 63-7.6
7 (1H, m) 7. 97 (1H, dt, J=1.6, 7.8Hz), 8. 48
(1H, d, J=7.8Hz), 8. 68 (1H, d, J=4.9Hz)
ESI-MS (m/e): 509 [M+H]

実施例113

25

4-(2-(5-メチル-[1, 2, 4]-オキサジアゾール-3-イル)- 2-(2-(5-メチル-[1, 2, 4]-オキサジアゾール-3-イル)- 2-(2-(5-メチル-[1, 2, 4]-オキサジアゾール-3-イル)- 2-(2-(5-メチル-[1, 2, 4]-オキサジアゾール-3-イル)- 2-(2-(5-χ+ν-[1, 2, 4]-λ+ν-[1, 2, 4]-λ-[1, 2, 4]-λ-[1,

実施例112で得られた $4-(2-(N-E)^2+2)$ ルバムイミドイル) -7x -7x

5 表題化合物を得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 2. 70 (3H, s), 3. 02 (3H, s), 3. 15 (3H, s), 6. 91 (1H, s), 7. 04 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 30-7. 38 (3H, m), 7. 44 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 50-7. 58 (2H, m), 7. 95 (1H, d, J=7.

10 8Hz), 8. 02 (1H, t, J=7. 8Hz), 8. 63 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 71 (1H, d, J=4. 7Hz)
ESI-MS (m/e): 533 [M+H]

実施例114

実施例112で得られた4-(2-(N-ヒドロキシカルバムイミドイル)-フェノキシ)-2-(ピリジン-2-イル)-6-(4-ジメチルカル バモイル-フェノキシ)-1H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例62と 同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 3. 04 (3H, s), 3. 15 (3H, s), 6. 74 (1H, s), 6. 99 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 10 25 (1H, s), 7. 28-7. 36 (2H, m), 7. 44 (2H, d, J= 8. 6Hz), 7. 50-7. 58 (2H, m), 7. 89 (1H, d, J= 7. 8Hz), 8. 00-8. 07 (1H, m), 8. 56-8. 64 (2H, m)

ESI-MS (m/e) : 535 [M+H]

実施例115

4-(4-7)ルオローフェノキシ)-2-(ピラゾール-1-イル)-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾール

5 (工程1)

4-(4-フルオローフェノキシ)-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール-2-チオールの合成

実施例68で得られた3-(4-7)ルオローフェノキシ)-5-(ピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1、2-ジアミン273mgのエタノール2.

10 0ml溶液に、二硫化炭素 0.06ml、および水酸化カリウム 54mgを加え、反応液を80度にて一終夜撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、表題化合物を得た。

(工程2)

15 (4-(4-フルオローフェノキシ)-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール-2-イル)-ヒドラジンの合成

4-(4-フルオローフェノキシ)-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-

(工程3)

25 4-(4-7)ルオローフェノキシ)-2-(ピラゾール-1-イル)-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾールの製造

を80度にて一終夜撹拌した。反応溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用 薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM6.0 F_{254} 、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=9/1)にて精製し、表題化合物 を得た。

- 5 HNMR (CDC1₃) δ : 6. 36 (1H, d, J=2.6Hz), 6. 4 8-6.51 (2H, m), 6. 77 (1H, d, J=2.6Hz), 7. 0 5 (2H, d, J=6.9Hz), 7. 11-7. 18 (1H, m), 7. 2 2-7. 28 (2H, m), 7. 72-7. 75 (1H, m), 8. 30-8. 38 (2H, m), 8. 48 (1H, d, J=3.8Hz)
- 10 ESI-MS (m/e): 388 [M+H]

実施例116

15 (工程1)

20

4- (4-フルオローフェノキシ) -2-メチルスルファニル-6-(ピリジン-3-イルオキシ) -1H-ベンズイミダゾールの合成

実施例115により合成した4-(4-フルオローフェノキシ)-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール-2-チオール78mgのジメチルホルムアミド1.0ml溶液に、炭酸カリウム30mgおよびヨウ化メチル0.014mlを加え、反応液を0度にて30分間撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、表題化合物を得た。

(工程2)

- 25 4-(4-7)ルオローフェノキシ)-2-メタンスルホニル-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾールの合成

30分間撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(Kieselgel TM 60F $_{254}$ 、Art 5744(メルク社製)、酢酸エチル)にて精製し、表題化合物を得た。

5 (工程3)

4-(4-7)ルオローフェノキシ)-6-(ピリジン-3-7)ルオキシ)-2-[1, 2, 4]トリアゾール-1-7ルー1+7ルーグンズイミダゾールの製造

ク社製)、酢酸エチル)にて精製し、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 6. 42 (1H, s), 7. 03-7. 15 (3 H, m), 7. 19 (1H, s), 7. 27-7. 32 (3H, m), 8. 1 2 (1H, s), 8. 32-8. 38 (2H, m), 9. 15 (1H, s)

20 ESI-MS (m/e): 389 [M+H]

実施例117

5-Dロロー 2-ピリジンー 2-イルー 4, 6-ビスー (ピリジンー 3-イル オキシ) - 1 H-ベンズイミダゾール

25 (工程1)

3-クロロ-2, 4-ビス(ピリジン-3-イルオキシ)-ニトロベンゼン の合成

[1, 2, 3] -トリクロロー4-ニトロベンゼン679mgのジメチルホ ルムアミド8m1溶液に、3-ヒドロキシピリジン628mg、及び炭酸カリ ウム1.82gを加え、反応液を100度にて2時間撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/1~酢酸エチル)にて精製し、表題化合物を淡黄色油状物質として得た。

(工程2)

3-クロロ-2, 4-ビス (ピリジン-3-イルオキシ) アニリンの合成

3-クロロ-2, 4-ビス(ピリジン-3-イルオキシ)ニトロベンゼン1. 2gのメタノール15m1と水7.5m1懸濁液に、塩化アンモニウム963

0 mg、及び鉄粉503mgを加え、反応液を3時間加熱還流した。反応液を濾去後、溶媒を減圧留去した。残渣を酢酸エチルにて希釈し、水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/1~酢酸エチル)にて精製し、表題化合物を淡黄色油状物質として得た。

15 (工程3)

3-クロロ-2, 4-ビス (ピリジン-3-イルオキシ) -6-ニトロアニリンの合成

3-クロロ-2, 4-ビス(ピリジン-3-イルオキシ)-アニリン891 mgのトリフルオロ酢酸20ml溶液に、硝酸カリウム315mgを加え、反 20 応液を室温にて終夜撹拌した後、溶媒を減圧留去した。残渣を酢酸エチルにて 希釈し、飽和重曹水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/1~酢酸エチル)にて精製し、表題化合物を橙色固体として得た。

25 (工程4)

4-クロロ-3, 5-ビス(ピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1, 2-ジアミンの合成

3-クロロ-2, 4-ビス (ピリジン-3-イルオキシ) -6-ニトロアニリン143mgのメタノール8mlと水4ml懸濁液に、塩化アンモニウム1

5 (工程5)

5 - クロロー 2 - ピリジンー 2 - イルー 4, 6 - ビスー (ピリジンー 3 - イルオキシ) - 1 H - ベンズイミダゾールの製造

4-クロロ-3, 5-ビス(ピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1, 2-ジアミン、及びピコリン酸を用い、実施例68と同様にして合成し、表題 化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (DMSO-d6) δ : 7. 18-7. 62 (6H, m), 7. 92 and 7. 99 (total 1H, each dt, J=8. 0, 1. 8 Hz), 8. 10-8. 44 (5H, m), 8. 66-8. 72 (1H, m) ESI-MS (m/e): 416, 418 [M+H]

15

10

実施例118

5-メチル-2-ピリジン-2-イル-4, 6-ビス-(ピリジン-3-イル オキシ)-1 H-ベンズイミダゾール

ケミカル アンド ファーマスーティカル ブルティン (Chemical and Pharmaceutical Bulletin)、1982年 第30巻、10号、3530頁-3543頁に記載されている方法にて合成した2,4-ジフルオロ-3-メチルニトロベンゼンを用いて、実施例117と 同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

25 ¹HNMR (DMSO-d6) δ: 2. 03 and 2. 10 (total 3H, each s), 7. 01-7. 50 (6H, m), 7. 88 and 7. 87 (total 1H, each dt, J=7. 7, 1. 6Hz), 8. 06-8. 41 (5H, m), 8. 63-8. 70 (1H, m) ESI-MS (m/e): 396 [M+H]

実施例119

5 [1, 2, 3] -トリフルオロ-4-ニトロベンゼンを用いて、実施例11 7と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることに より、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (DMSO-d6) δ : 7. 21-7. 63 (6H, m), 7. 9 0-8. 01 (1H, m), 8. 12-8. 39 (3H, m), 8. 43-8.

10 50 (2H, m), 8.63-8.73 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 400 [M+H]

実施例120

(工程1)

5-(4-カルボキシーフェニルスルファニル) -3-(2-シアノフェノキシ) -2-ニトローフェニルアミンの合成

- 実施例78で得られた3-(2-シアノフェノキシ)-5-フルオロ-2-ニトローフェニルアミン47mgのジメチルホルムアミド2m1溶液に、4-メルカプト安息香酸31mg、及び炭酸カリウム55mgを加え、反応液を60度にて2時間撹拌した。反応液を濃縮し、残渣にトリフルオロ酢酸1m1を加え、溶媒を減圧留去した。得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(
 Kieselgel™60F₂₅₄、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物を橙色固体として得た。(工程2)
 - 3-(2-シアノフェノキシ)-5-(4-N,N-ジメチルカルバモイ)ルーフェニルスルファニル)-2-ニトローフェニルアミンの合成

5-(4-カルボキシーフェニルスルファニル) <math>-3-(2-シアノフェノキシ) -2-ニトローフェニルアミン40 mg のジクロロメタン2 m 1 溶液に、ジメチルアミン(2. 0 M テトラヒドロフラン溶液)0.059 m 1、及び1-エチル-3-(3'-ジメチルアミノプロピル) -カルボジイミド塩酸塩28 mg,N-ヒドロキシベンゾトリアゾール水和物20 mg を加え、反応液を室温にて1 時間半撹拌した。反応液を、クロロホルムにて希釈し、飽和重曹水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(K i e s e 1 g e 1 e

(工程3)

5

10

3-(2-シアノフェノキシ)-5-(4-N, N-ジメチルカルバモイル -フェニルスルファニル) -ベンゼン-1, <math>2-ジアミンの合成

 $3-(2-\nu r)7$ ェノキシ) $-5-(4-N, N-\nu r)$ メチルカルバモイル -7ェニルスルファニル)-2ーニトローフェニルアミン32mgのイソプロ ピルアルコール2m1溶液に、電解鉄粉19mg、及び飽和塩化アンモニウム 水溶液0.2m1を加え、反応液を2時間加熱還流した。触媒の濾去、及び溶 媒留去後、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(Kieselge 1TM60F $_{254}$ 、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール= 10/1)にて精製し、表題化合物を白色固体として得た。

(工程4)

3-(2-シアノフェノキシ)-5-(4-N, N-ジメチルカルバモイル -フェニルスルホニル) -ペンゼン-1, <math>2-ジアミンの合成

 $0F_{254}$ 、Art 5744 (メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物を黄色粉末として得た。

(工程5)

4 - (2 - シアノーフェノキシ) - 6 - (4 - N, N - ジメチルアミノカル ボニルーフェニルスルホニル) - 2 - (ピリジン - 2 - イル) - 1 H - ベンズ イミダゾールの製造

 $3-(2-\nu P/J フェノキシ)-5-(4-N,N-i ジメチルアミノカルボニルーフェニルスルホニル)-ベンゼン-1,2-i アミンを用いて、実施例 <math>67$ (工程 4) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 2. 91 and 2. 92 (total 3H, each s), 3. 10 (3H, s), 6. 99 (1H, m), 7. 23-7. 30 (1H, m), 7. 39-7. 46 (2H, m), 7. 50-7. 58 (3H, m), 7. 68-7. 78 (1H, m), 7. 75 and 8.

15 33 (total 1H, each s), 7.85 and 7.92 (total 1H, each t, J=8.4Hz), 7.95-8.20 (2 H, m), 8.39 and 8.42 (total 1H, each d, J=8.4Hz), 8.63-8.67 (1H, m) ESI-MS (m/e):524 [M+H]

20

10

実施例121

25 (工程1)

3-ブロモー4-メトキシメトキシ安息香酸 エチルエステルの合成

Monatsh. Chem.; 22; 1901; 437に記載されている方法にて合成した3-プロモ-4-ヒドロキシ安息香酸 エチルエステル 20.5gのテトラヒドロフラン300m1溶液に、氷冷下、水素化ナトリウ

ム5.5gを加え、反応液を30分間撹拌した後、同温にて反応液にクロロメチルメチルエーテル10mlを加え、反応液を室温にて一終夜撹拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、水にて洗浄した後、水層を酢酸エチルにて抽出し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた固体をヘキサンに懸濁させて濾取し、表題化合物を白色固体として得た。

(工程2)

5

2-(5-エトキシカルボニル-2-メトキシメトキシーフェニル)-ピロール-1-カルボン酸 t-ブチルエステルの合成

3 - プロモー4 - メトキシメトキシ安息香酸 エチルエステル21gのジメトキシエタン350ml溶液に、1 - (t-ブトキシカルボニル)ピロールー2 - ボロン酸21g、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム4.2g、炭酸ナトリウム水溶液(2M)153mlを順次加え、反応液を窒素雰囲気下、一終夜加熱環流した。冷却後、反応液を水にて希釈、クロロホルムにて抽出し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=12/1~10/1)により精製し、表題化合物を白色固体として得た。

(工程3)

2-(5-エトキシカルボニル-2-メトキシメトキシーフェニル)-ピロ リジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステルの合成

20 2-(5-エトキシカルボニル-2-メトキシメトキシーフェニル)ーピロール-1-カルボン酸 tーブチルエステル28.4gのエタノール400ml溶液に5%白金炭素触媒8.2gを加え、反応液を水素雰囲気下、3日間撹拌した。触媒をセライトにて濾去後、溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/
 25 6.5~1/6)により精製し、表題化合物を無色油状物質として得た。

(工程4)

3-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-4-ヒドロキシ安息香酸 エチルエステルの合成

2-(5-エトキシカルボニル-2-メトキシメトキシーフェニル) -ピロ

リジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル26gのエタノール250m1 と水50mlの混合溶液に、p-トルエンスルホン酸一水和物13gを加え、 反応液を2日間加熱還流した。冷却後、反応液を水にて希釈し、重曹水にて中 和、クロロホルム/メタノール混合溶媒(10/1)にて抽出し、無水硫酸マ グネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、粗生成物を得た。得られた粗生 成物のピリジン200m1溶液に、無水酢酸13m1を加えて撹拌した。1時 間後、無水酢酸6mlを加えた。さらに1時間後ピリジン150mlを加え、 さらに40分後トリエチルアミン5m1を加えた。さらに30分後無水酢酸3 mlを加え、さらに反応液を30分間撹拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈 し、飽和重曹水にて洗浄、水層を酢酸エチルにて抽出した。合わせた有機層を 10 無水硫酸マグネシウムにて乾燥後、溶媒を減圧留去し、粗生成物を得た。得ら れた粗生成物のメタノール200m1溶液に、炭酸カリウム10gを加え、反 応液を4時間室温にて撹拌した。反応液を減圧留去し、得られた残渣を飽和塩 化アンモニウム水溶液にて希釈、酢酸エチルにて抽出した。無水硫酸マグネシ ウムにて乾燥後、溶媒を減圧留去し、得られた固体を酢酸エチルにて濾取する **15** ことにより、表題化合物を白色固体として得た。

(工程5)

3-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-4-ベンジルオキシ安息香酸 エチルエステルの合成

3-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-4-ヒドロキシ安息香酸 エチルエステル12.4gのジメチルホルムアミド100ml溶液に、炭酸カリウム15g、臭化ベンジル6.4mlを加え、反応液を50度にて1時間撹拌した。反応液を冷却後、飽和塩化アンモニウム水溶液にて希釈し、酢酸エチルにて抽出した。有機層を水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。 溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=10/1~1/2~1/3)により精製し、表題化合物を黄色油状物質として得た。

(工程 6)

3-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-4-ベンジルオキシ安息香

酸の合成

3-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-4-ベンジルオキシ安息香酸 エチルエステル18.7gのエタノール200m.1溶液に4規定水酸化ナトリウム水溶液23m1を加え、反応液を室温にて一終夜撹拌した。さらに、

5 反応液に4規定水酸化ナトリウム水溶液15m1を加え、反応液を7時間撹拌 した。反応溶媒を減圧留去し、得られた残渣を水にて希釈、エーテルにて洗浄 した。水層を6規定塩酸にて酸性にした後、クロロホルムにて抽出し、無水硫 酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、表題化合物を白色固体とし て得た。

10 (工程7)

(3-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-4-ベンジルオキシーフェニル)-カルバミン酸 t-ブチルエステルの合成

3-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-4-ベンジルオキシ安息香酸5gのトルエン15m1と2-メチル-2-プロパノール15m1の混合溶液に、ジイソプロピルエチルアミン3.0m1、アジ化ジフェニルホスホリル3.8m1を順次加え、反応液を一終夜加熱還流した。冷却後、反応液に飽和食塩水と飽和重曹水を加え、酢酸エチルにて抽出し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/0~1/1~0/1)により精製し、表題化合物を無色アモルファスとして得た。

(工程8)

1-(2-(4,5-ジアミノ-2-ベンジルオキシ-フェニル)-ピロリ ジン-1-イル)-エタノンの合成

(3-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-4-ベンジルオキシー フェニル)-カルバミン酸 t-ブチルエステル4.1gのトリフルオロ酢酸 50ml溶液に、硝酸カリウム1.1gを加えて、反応液を室温にて一終夜撹拌した。反応溶媒を減圧留去し、得られた残渣に氷氷を加えた後、アンモニア水にて中和し、酢酸エチルにて希釈した。沈殿物を濾取し、粗生成物を茶色固体として得た。濾液を飽和塩化ナトリウム水溶液にて希釈し、酢酸エチルにて

抽出後、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:酢酸エチル)により精製し、得られた固体を酢酸エチルにて懸濁させて濾取し、粗生成物を茶色固体として得た。得られた粗生成物2.8gのエタノール100m1溶液に、ヒドラジン一水和物1.5m1、展開ラネーニッケル触媒1gを順次加え、反応液を室温にて3時間撹拌した。触媒をセライトにより濾去し、溶媒を減圧留去した。得られた残渣を飽和重曹水にて希釈し、酢酸エチルにて抽出後、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=100/0~99/1~98/2~97/3~96/4~93/7)により精製し、表題化合物を緑色アモルファスとして得た。

(工程9)

5

10

15

20

1-(2-(6-ベンジルオキシ-2-ピリジン-2-イル-3-(2-トリメチルシラニル-エトキシメチル)-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノンの合成

1-(2-(4,5-ジアミノ-2-ベンジルオキシーフェニル)ーピロリジン-1-イル)ーエタノン1.39gのトルエン43ml溶液に、ピリジン-2-カルボキサアルデヒド460mgのトルエン溶液3mlを加え、反応液を室温にて撹拌した。2時間後、ピリジン-2-カルボキサアルデヒド46mgを加え、反応液を90度にて2時間撹拌した。さらに、ピリジン-2-カルボキサアルデヒド46mgを加え、反応液を90度にて10時間撹拌した。冷却後、析出した固体を濾取し、粗生成物を茶色固体として得た。得られた粗生成物1.1gのテトラヒドロフラン20ml溶液に、水素化ナトリウム144mg、2-(クロロメトキシ)エチルトリメチルシラン667mgを加え、医療を容別にて2.5時間増投した。反応液に飽和重要水を加え、酢酸エチ

25 反応液を室温にて2.5時間撹拌した。反応液に飽和重曹水を加え、酢酸エチルにて抽出し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:酢酸エチル)により精製し、表題化合物を茶色アモルファスとして得た。

(工程10)

1-(2-(6-ヒドロキシ-2-ピリジン-2-イル-3-(2-トリメ チルシラニル-エトキシメチル)-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノンの合成

1-(2-(6-ベンジルオキシ-2-ピリジン-2-イル-3-(2-トリメチルシラニルーエトキシメチル)-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン1.18gのエタノール20ml溶液に、ギ酸アンモニウム713mg、20%水酸化パラジウム-炭素触媒119mgを加え、反応液を5時間加熱還流した。反応液にギ酸アンモニウム157mg、20%水酸化パラジウム-炭素触媒56mgを加え、さらに反応液を1時間加熱還流した。冷却後、触媒をセライトにより濾去し、溶媒を減圧留去した。得られた残渣を1規定塩酸にて希釈し、酢酸エチルに抽出後、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=100/0~99/1~98/2)により精製し、表題化合物を茶色アモルファスとして

(工程11)

1 - (2 - (6 - (4 - オキサゾール - 5 - イルーフェノキシ) - 2 - ピリジン - 2 - イル - 3 - (2 - トリメチルシラニルーエトキシメチル) - 3 H - ベンズイミダゾール - 5 - イル) - ピロリジン - 1 - イル) - エタノンの合成

1 - (2 - (6 - ヒドロキシ - 2 - ピリジン - 2 - イル - 3 - (2 - トリメチルシラニルーエトキシメチル) - 3 H - ベンズイミダゾール - 5 - イル) - ピロリジン - 1 - イル) - エタノン 2 9 mgのピリジン 1 m l 溶液に、5 - (4 - プロモーフェニル) - オキサゾール 3 0 mg、炭酸セシウム 5 6 mg、酸化銅(Ⅱ) 1 5 mgを加え、反応液を封管中120度にて一終夜撹拌した。

25 冷却後、反応液に飽和塩化アンモニウム水溶液、飽和食塩水を順次加え、酢酸エチルにて抽出し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(Kieselgel[™]60F₂ - 4 へ r t 5 7 4 4 (メルク社製)、クロロホルム/メタノール = 1 2 / 1)にて精製し、表題化合物を黄色油状物質として得た。

(工程12)

1-(2-(6-(4-オキサゾール-5-イル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノンの製造

- 5 1-(2-(6-(4-オキサゾール-5-イルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3-(2-トリメチルシラニルーエトキシメチル)-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン24mgをトリフルオロ酢酸1m1に溶解し、反応液を室温にて2時間撹拌した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を逆相中圧液体クロマトグラフィー(ODS-
- 10 AS-360-CC (YMC社製) 移動相:水-アセトニトリル-0.1%トリフルオロ酢酸) にて精製し、表題化合物を黄色油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 73-2. 69 (7H, m), 3. 54-3. 91 (2H, m), 5. 21-5. 48 (1H, m), 6. 91-7. 98, 8. 30-8. 51, 8. 57-8. 73 (13H, each m)

15 ESI-MS (m/e): 466 [M+H]

実施例122

- 20 実施例121 (工程10) で得られた1-(2-(6-ヒドロキシ-2-ピリジン-2-イル-3-(2-トリメチルシラニル-エトキシメチル)-3 H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン、及び3-シアノブロモベンゼンを用いて、実施例121(工程11)、(工程12)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。
 - ¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 80-2. 42 (7H, m), 3. 56-3. 93 (2H, m), 5. 14-5. 45 (1H, m), 6. 91-7. 73 (7H, m), 7. 80-7. 96 (1H, m), 8. 30-8. 43 (1H, m), 8. 58-8. 70 (1H, m), 10. 58-10. 82 (1H,

m)

10

20

ESI-MS (m/e) : 424 [M+H]

実施例123

実施例122で得られた3-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イルー1H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)-ベンゾニトリルを用いて、実施例43と同様の方法、これに準じた方法 又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 70-2. 39 (7H, m), 3. 39-3. 89 (2H, m), 5. 17-6. 24 (3H, m), 6. 97-7. 92 (8H, m), 8. 26-8. 42 (1H, m), 8. 52-8. 67 (1H, m), 10. 42-10. 72 (1H, m)

15 ESI-MS (m/e): 442 [M+H]

実施例124

5-(6-(1-yv+y-y-y-2-4u))-2-y-2-4u) -2-y-2-4u -2-y-2-4u

5 ーブロモーピリジンー 2 ーカルボニトリルを用いて、実施例 1 2 2 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 50-2. 42 (7H, m), 3. 56-3. 25 88 (2H, m), 5. 09-5. 40 (1H, m), 6. 89-7. 92 (6H, m), 8. 26-8. 70 (3H, m), 10. 63-11. 05 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 425 [M+H]

実施例125

- 5 実施例124で得られた5-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イルー1H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)-ピリジン-2-カルボニトリルを用いて、実施例43と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。
- 10 ¹HNMR (CDCl₃) δ : 0. 60-2. 42 (7H, m), 3. 42-3. 9 0 (2H, m), 4. 99-5. 80 (2H, m), 6. 74-8. 67 (10H, m), 10. 42-10. 10. 85 (1H, m) ESI-MS (m/e): 443 [M+H]
- 15 実施例126-1、126-2

 $\frac{1 - (2 - (6 - (6 - \cancel{A} + \cancel{A} +$

5 ープロモー 2 ーメタンスルホニルーピリジンを用いて、実施例 1 2 2 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物をそれぞれ得た。

25 1-(2-(6-(5-プロモーピリジン-2-イルオキシ)-2-ピリジ <math>2-2-7 2-

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 50-2. 40 (7H, m), 3. 50-3. 87 (2H, m), 5. 03-5. 14, 5. 31-5. 42 (1H, eac

h m), 6. 71-7. 88, 10. 48-11. 15 (7H, each m), 8. 08-8. 40 (2H, m), 8. 50-8. 69 (1H, m) ESI-MS (m/e): 478, 480 [M+H]

<u>1-(2-(6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-</u>

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 57-2. 59 (7H, m), 3. 08-3. 27 (3H, m), 3. 57-3. 89 (2H, m), 5. 14-5. 40 (1H, m), 6. 94-7. 64 (4H, m), 7. 82-8. 15 (2H,

10 m), 8. 33-8. 75 (3H, m) ESI-MS (m/e): 478 [M+H]

実施例127

1-(2-(2-ピリジン-2-イル-6-(キノリン-6-イルオキシ)3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン
6-ブロモーキノリンを用いて、実施例122と同様の方法、これに準じた
方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 67-2. 69 (7H, m), 3. 40-4. 20 04 (2H, m), 5. 25-5. 63 (1H, m), 6. 80-9. 13 (12H, m), 10. 22-11. 44 (1H, br) ESI-MS (m/e): 450 [M+H]

実施例128

25 $4-(6-(1-アセチル-ピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イ <math>\nu-1$ $\mu-1$ $\mu-1$

4ープロモー2ーメチルーペンゾニトリルを用いて、実施例122と同様の 方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題 化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 48-2. 54 (10H, m), 3. 20-3. 89 (2H, m), 5. 06-5. 41 (1H, m), 6. 80-8. 8 7 (10H, m)

5 ESI-MS (m/e): 438 [M+H]

実施例129

1 - (2 - (2 - UU)) - 2 - (4 - UU)) - (4

10 <u>ル) -エタノン</u>

1-ブロモー4-トリフルオロメトキシーベンゼンを用いて、実施例122 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 43-2. 69 (7H, m), 3. 32-3.

15 91 (2H, m), 5. 20-5. 59 (1H, m), 6. 23-8. 97 (11H, m)

ESI-MS (m/e) : 483 [M+H]

実施例130

質として得た。

- 20 <u>1-(2-(2-ピリジン-2-イル-6-(キノリン-3-イルオキシ)-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン</u> 3-ブロモーキノリンを用いて、実施例122と同様の方法、これに準じた 方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色油状物
- 25 ¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 00-2. 47 (7H, m), 3. 37-4. 00 (2H, m), 5. 26-5. 54 (1H, m), 6. 98-9. 10 (12H, m), 10. 44-10. 73 (1H, m) ESI-MS (m/e): 450 [M+H]

実施例131

1-(2-(6-(4-アセチル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン

1-(4-ヨードーフェニル)-エタノンを用いて、実施例122と同様の 方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題 化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 47-2. 60 (10H, m), 3. 52-3. 88 (2H, m), 5. 12-5. 41 (1H, m), 6. 97-7. 7 4 (6H, m), 7. 80-8. 02 (3H, m), 8. 30-8. 44 (1

10 H, m), 8. 57-8. 70 (1H, m) ESI-MS (m/e): 441 [M+H]

実施例132

4 ー ブロモービフェニルを用いて、実施例122と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色油状物質として得た。

20 ¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 13-2. 47 (7H, m), 3. 40-3. 91 (2H, m), 5. 20-5. 60 (1H, m), 6. 72-7. 89 (13H, m), 8. 25-8. 42 (1H, m), 8. 42-8. 67 (1H, m), 10. 29-10. 60 (1H, m) ESI-MS (m/e): 475 [M+H]

実施例133

25

4-(6-(1-rv+ru-ru)-2-ru)-2-ru)-2-ru -2-ru -2-ru

4-ヨードーN, N―ジメチルーベンゼンスルホンアミド用いて、実施例1 22と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせること により、表題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ:1.50-3.00 (13H, m), 3.40-5.3.92 (2H, m), 5.14-5.50 (1H, m), 6.40-8.80 (11H, m)

ESI-MS (m/e) : 506 [M+H]

実施例134

3 - ブロモービフェニルを用いて、実施例122と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 0. 80-2. 50 (7H, m), 3. 40-3. 91 (2H, m), 5. 20-5. 60 (1H, m), 6. 80-7. 95 (13H, m), 8. 25-8. 45 (1H, m), 8. 50-8. 70 (1 H, m)

ES.I-MS (m/e) : 475 [M+H]

20

実施例135

1-(2-(6-(4-(プロパン-2-スルホニル)-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン

25 1-ヨード-4-(プロパン-2-スルホニル)ーベンゼンを用いて、実施 例122と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせる ことにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 10-2. 50 (13H, m), 3. 05-3. 30 (1H, m), 3. 50-3. 95 (2H, m), 5. 05-5. 5 0 (1H, m), 7. 00-7. 95 (8H, m), 8. 30-8. 50 (1 H, m), 8. 58-8. 75 (1H, m), 10. 60-10. 95 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 505 [M+H]

5

実施例136

4-(6-(1-rv+h-llu)-2-

10 4-ブロモー2ートリフルオロメチルーベンゾニトリルを用いて、実施例1 22と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせること により、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 10-2. 45 (7H, m), 3. 50-3. 95 (2H, m), 5. 00-5. 45 (1H, m), 6. 60-7. 95 (7H, m), 8. 30-8. 45 (1H, m), 8. 55-8. 75 (1H, m), 10. 80-11. 60 (1H, m) ESI-MS (m/e): 492 [M+H]

実施例137-1、137-2

20 4-(6-(1-Pセチル-ピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イ $\nu-1$ $\mu-1$ $\mu-1$

25 ルオロメチルーベンズアミド・ートリフルオロ酢酸塩

実施例136で得られた4-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)-2-トリフルオロメチルーベンゾニトリルを用いて、実施例43、及び 実施例121(工程12)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法 とを組み合わせることにより、表題化合物をそれぞれ得た。

4-(6-(1-アセチル-ピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イ $\nu-1$ $\nu-1$

- 5 ¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 05-2. 80 (7H, m), 3. 50-4. 20 (2H, m), 5. 30-5. 45 (1H, m), 7. 30-7. 80 (6H, m), 8. 05-8. 20 (1H, m), 8. 20-8. 38 (1H, m), 8. 80-8. 90 (1H, m) ESI-MS (m/e): 510 [M+H]

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 05-2. 80 (10H, m), 3. 60-4. 05 (2H, m), 4. 80-5. 00 (2H, m), 5. 30-5. 4

15 5 (1H, m), 7. 30-7. 80 (5H, m), 8. 05-8. 20 (1H, m), 8. 20-8. 38 (1H, m), 8. 80-8. 90 (1H, m), 9. 10-9. 30 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 538 [M+H]

20 実施例138

1-(2-(6-(4-(2-ジメチルアミノ-エトキシ)-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン

(2-(4-ヨードーフェノキシ)-エチル)-ジメチルアミンを用いて、

25 実施例122と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 05-2. 90 (13H, m), 3. 00-4. 45 (6H, m), 5. 20-5. 45 (1H, m), 6. 80-8. 0 0 (8H, m), 8. 25-8. 40 (1H, m), 8. 50-8. 80 (1

H, m)

ESI-MS (m/e) : 486 [M+H]

実施例139

4-ブロモーベンジルアルコールを用いて、実施例122と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を 白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 68-2. 40 (7H, m), 3. 53-3. 88 (2H, m), 4. 62-4. 72 (2H, m), 5. 22-5. 56 (1H, m), 6. 82-7. 62 (7H, m), 7. 80-7. 89 (1H, m), 8. 32-8. 40 (1H, m), 8. 55-8. 64 (1H, m) ESI-MS (m/e): 429 [M+H]

実施例140

20 <u>ズアミド</u>

10

15

4 - プロモ安息香酸 ジメチルアミドを用いて、実施例122と同様の方法、 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物 を白色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 81-2. 40 (7H, m), 2. 98-3. 25 17 (6H, m), 3. 56-3. 87 (2H, m), 5. 20-5. 53 (1H, m), 6. 93-7. 65 (7H, m), 7. 81-7. 89 (1H, m), 8. 33-8. 41 (1H, m), 8. 60-8. 67 (1H, m) ESI-MS (m/e): 470 [M+H]

実施例141

5 4 - ブロモーN - メチルベンズアミドを用いて、実施例122と同様の方法、 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物 を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 80-2. 39 (4H, m), 1. 84an d2. 16 (total3H, eachs), 2. 98-3. 02 (3H,

10 m), 3. 58-3. 74 (1H, m), 3. 78-3. 87 (1H, m), 5. 16-5. 43 (1H, m), 6. 74-7. 89 (8H, m), 8. 3 6-8. 39 (1H, m), 8. 63-8. 66 (1H, m) ESI-MS (m/e): 456 [M+H]

15 実施例142

1-(2-(2-ll) = 2-ll) = 2-ll = 2-ll

(4-ブロモーフェニル) - ピロリジン-1-イルーメタノンを用いて、実 20 施例122と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせ ることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 80-2. 40 (8H, m), 1. 87 and 2. 21 (total 3H, eachs), 3. 43-3. 52 (2H, m), 3. 60-3. 71 (3H, m), 3. 81-3. 90 (1H, m),

25 5. 21-5. 50 (1H, m), 6. 84-7. 02 (2H, m), 7. 2 5-7. 58 (5H, m), 7. 83-7. 93 (1H, m), 8. 36-8. 45 (1H, m), 8. 62-8. 67 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 496 [M+H]

実施例143

1-(2-(6-(4-(モルホリン-4-カルボニル)-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジ ン-1-イル)-エタノン

5 (4-ブロモーフェニル)ーモルホリンー4ーイルーメタノンを用いて、実施例122と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 78-2. 62 (7H, m), 3. 40-3. 90 (10H, m), 5. 23-5. 50 (1H, m), 6. 82-7. 54 10 (7H, m), 7. 86-7. 94 (1H, m), 8. 38-8. 46 (1H, m), 8. 64-8. 69 (1H, m) ESI-MS (m/e): 512 [M+H]

実施例144

20

15 4-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イ ル-1H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)安息香酸・ートリフルオロ 酢酸塩

4 - プロモー安息香酸を用いて、実施例122と同様の方法、これに準じた 方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体と して得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 86and 2. 10 (total 3H, eachs), 1. 92-2. 48 (4H, m), 3. 41-3. 90 (2H, m), 5. 36-5. 39 (1H, m), 7. 13-7. 72 (5H, m), 8. 00-8. 07 (3H, m), 8. 22-8. 26 (1H, m), 8. 7

25 3-8.80 (1H, m) ESI-MS (m/e): 443 [M+H]

実施例145

1 - (2 - (6 - (4 - (ピペリジン-1 - カルボニル) - フェノキシ) - 2 - ピリジン-2 - イル-3 H - ベンズイミダゾール-5 - イル) - ピロリジン-1 - イル) - エタノン

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 45-2. 40 (10H, m), 1. 88a nd2. 20 (total3H, eachs), 3. 30-3. 90 (6H, m), 5. 23-5. 53 (1H, m), 6. 83-7. 55 (7H, m),

10 7.84-7.94 (1H, m), 8.37-8.46 (1H, m), 8.6 3-8.68 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 510 [M+H]

実施例146

1-(4-(4-ブロモーベンゾイル)-ピペラジン-1-イル)-エタノンを用いて、実施例122と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 84-2. 40 (10H, m), 3. 24-3. 88 (10H, m), 5. 22-5. 48 (1H, m), 6. 94-7. 09 (2H, m), 7. 22-7. 48 (5H, m), 7. 84-7. 93 (1H, m), 8. 37-8. 43 (1H, m), 8. 63-8. 66 (1H,

25 m)

20

ESI-MS (m/e) : 553 [M+H]

実施例147

4-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イ

<u>ルー1H-ベンズイミダゾールー5-イルオキシ)-ベンゾニトリル</u> (工程1)

4-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イル-1-(2-トリメチルシラニル-エトキシメチル)-1H-ベンズイミ ダゾール-5-イルオキシ)-ベンゾニトリルの合成

実施例121 (工程10) で得られた1-(2-(6-ヒドロキシー2-ピリジン-2-イル-3-(2-トリメチルシラニルーエトキシメチル) -3 H-ベンズイミダゾール-5-イル) -ピロリジン-1-イル) -エタノン3 0 mg、及び4-フルオロシアノベンゼン20 mgのN-メチルーピロリジノン1 ml溶液に、水素化ナトリウム5.8 mgを加え、反応液を封官中100度にて一終夜撹拌した。冷却後、反応液に飽和重曹水を加え、酢酸エチルにて抽出し、有機層を水にて洗浄、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(Kieselge1[™]60F₂₅₄、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=9/1)にて精製し、表題化合物を黄色油状物質として得た。

(工程2)

4-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)-ベンゾニトリルの製造 4-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-20 イル-1-(2-トリメチルシラニルーエトキシメチル)-1H-ベンズイミ ダゾール-5-イルオキシ)-ベンゾニトリルを用いて、実施例121(工程 12)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせるこ とにより、表題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 52-2. 42 (7H, m), 3. 42-3. 25 92 (2H, m), 5. 02-5. 40 (1H, m), 6. 77-7. 75 (7H, m), 7. 75-7. 94 (1H, m), 8. 20-8. 46 (1H, m), 8. 50-8. 69 (1H, m), 10. 67-11. 06 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 424 [M+H]

実施例148

4-(6-(1-アセチル-ピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イ ル-1H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)-ベンズアミド

5 実施例147で得られた4-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)-ベンゾニトリルを用いて、実施例43と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 05-2. 40 (7H, m), 3. 43-3. 10 89 (2H, m), 5. 10-6. 32 (3H, m), 6. 88-7. 90 (8H, m), 8. 27-8. 42 (1H, m), 8. 53-8. 68 (1H, m), 10. 47-11. 80 (1H, m) ESI-MS (m/e): 442 [M+H]

15 実施例149

20

2-フルオローベンゾニトリルを用いて、実施例147と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 50-2. 49 (7H, m), 3. 43-3. 89 (2H, m), 5. 10-5. 34 (1H, m), 6. 83-7. 92 (8H, m), 8. 31-8. 42 (1H, m), 8. 53-8. 68 (1H, m), 10. 80-11. 23 (1H, m)

25 ESI-MS (m/e): 424 [M+H]

実施例150

実施例149で得られた2-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イルー1H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)-ベンゾニトリルを用いて、実施例43と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 52-2. 46 (7H, m), 3. 43-3. 91 (2H, m), 5. 10-5. 51 (1H, m), 5. 99 (1H, br s), 6. 72-7. 98 (8H, m), 8. 26-8. 43 (2H, m), 8. 59-8. 70 (1H, m), 10. 58-10. 94 (1H, m)

10 ESI-MS (m/e): 442 [M+H]

実施例151

5

15 4-フルオローニトロベンゼンを用いて、実施例147と同様の方法、これ に準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得 た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 40-2. 50 (7H, m), 3. 50-3. 95 (2H, m), 5. 05-5. 40 (1H, m), 7. 00-7. 80 20 (5H, m), 7. 80-7. 95 (1H, m), 8. 15-8. 30 (2H, m), 8. 30-8. 45 (1H, m), 8. 60-8. 70 (1H, m), 10. 60-11. 00 (1H, m) ESI-MS (m/e): 444 [M+H]

25 実施例152

実施例147(工程1)で得られた4-(6-(1-アセチル-ピロリジ

ン-2-イル) -2-ピリジン-2-イル-1-(2-トリメチルシラニルーエトキシメチル) -1H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ) -ベンズニトリルを用いて、実施例60、及び実施例121(工程12)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 51-2. 58 (7H, m), 3. 43-3. 90 (2H, M), 5. 09-5. 55 (1H, m). 6. 73-7. 60, 7. 69-8. 04, 8. 29-8. 69 (10H, each m) ESI-MS (m/e): 467 [M+H]

10

5

実施例153

1-(2-(6-(4-(5-メチル-[1, 2, 4] オキサジアゾール-3-イル) - フェノキシ) - 2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダ ゾール-5-イル) ピロリジン-1-イル) ーエタノン

15 実施例147(工程1)で得られた4-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-2-フェニル-1-(2-トリメチルシラニルーエトキシメチル)-1H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)-ベンズニトリルを用いて、実施例61、実施例64及び実施例121(工程12)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 49-2. 7 (10H, m), 3. 39-3. 90 (2H, m), 5. 17-5. 52 (1H, m), 6. 26-8. 89 (11H, m)

ESI-MS (m/e) : 481 [M+H]

25

実施例154

実施例147 (工程1) で得られた4-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル) -2-ピリジン-2-イル-1-(2-トリメチルシラニルーエトキシメチル) -1H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ) -ベンゾニトリルを用いて、実施例61、実施例62、及び実施例121(工程12)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 82-2. 47 (7H, m), 3. 60-3. 3. 94 (2H, m), 5. 24-5. 43 (1H, m), 7. 15-8. 0 5 (8H, m), 8. 23-8. 31 (1H, m), 8. 71-8. 78 (1

ESI-MS (m/e):483 [M+H]

実施例155

H. m)

10

20

(工程1)

1-(2-(6-(3,4-))-2-)-2-)-2- イルー3-(2-)-トリメチルシラニルーエトキシメチル)-3 Hーベンズイミダゾールー5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノンの合成

4-フルオロ-1, 2-ジニトローベンゼンを用いて、実施例147(工程1)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を赤色油状物質として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 80-2. 57 (7H, m), 3. 61-4. 25 02 (2H, m), 5. 27-5. 60 (1H, m), 6. 77-7. 60 (6H, m), 7. 91-8. 06 (1H, m), 8. 17-8. 33 (1H, m), 8. 72 (1H, brs)

ESI-MS (m/e):455 [M+H] (工程2)

1-(2-(6-(3, 4-ジアミノ-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3-(2-トリメチルシラニル-エトキシメチル)-3H-ベンズイミ ダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノンの合成

(工程3)

5-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-15 イル-1-(2-トリメチルシラニルーエトキシメチル)-1H-ベンズイミ ダゾール-5-イルオキシ)-1,3,-ジヒドローベンズイミダゾールー 2-オンの合成

1-(2-(6-(3, 4-ジアミノーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-3-(2-トリメチルシラニルーエトキシメチル) -3H-ベンズイミ ダゾール-5-イル) -ピロリジン-1-イル) -エタノンを用いて、実施例 62と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせること により、表題化合物を褐色油状物質として得た。

(工程4)

20

5-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-25 イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)-1,3-ジヒドローベンズイミダゾール-2-オンの製造

ーオンを用いて、実施例121(工程12)と同様の方法、これに準じた方法・ 又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物をアモルファスと して得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 80-2. 57 (7H, m), 3. 61-4. 5 02 (2H, m), 5. 27-5. 60 (1H, m), 6. 77-7. 60 (6H, m), 7. 91-8. 06 (1H, m), 8. 17-8. 33 (1H, m), 8. 72 (1H, brs) ESI-MS (m/e): 455 [M+H]

10 実施例156

実施例155 (工程2) で得られた1-(2-(6-(3, 4-ジアミノー フェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-3-(2-トリメチルシラニルーエトキシメチル) -3H-ベンズイミダゾール-5-イル) -ピロリジン-1-イル) -エタノン19mgをギ酸1m1に溶解し、反応液を100度にて2時間撹拌した。反応液を減圧下にて濃縮し、得られた残渣を逆相中圧液体クロマトグラフィー(ODS-AS-360-CC(YMC社製)移動相:水-アセトニーリル-0.1%トリフルオロ酢酸)にて精製し、表題化合物を得た。
「HNMR(CD₃OD)δ:1.80-2.2.55(7H,m),3.60-4.00(2H,m),5.33-5.69(1H,m),7.00-7.80,7.91-8.04,8.16-8.30,8.67-8.80(10H,eachm)

25 ESI-MS (m/e): 439 [M+H]

実施例157

ロリジン-1-イル) -エタノン

酢酸を用いて、実施例156と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと 常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 69-2. 63 (10H, m), 3. 42-5 3. 91 (2H, m), 5. 20-5. 64 (1H, m), 6. 58-7. 8 7 (9H, m), 8. 22-8. 66 (2H, m) ESI-MS (m/e): 453 [M+H]

実施例158

10 <u>5-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イ</u> ル-1H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)ーピリミジン-2-カルボ ニトリル

5 ー ブロモーピリミジンー 2 ー カルボニトリルを用いて、実施例 1 4 7 と同様な方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、

15 表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 81-2. 40 (7H, m), 3. 56-3. 88 (2H, m), 5. 08-5. 34 (1H, m), 6. 75-7. 70 (3H, m) 7. 81-7. 90 (1H, m), 8. 33-8. 63 (4H, m).

20 ESI-MS (m/e): 426 [M+H]

実施例159

25 <u>キサミド</u>

実施例158で得られた5-(6-(1-アセチル-ピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)-ピリミジン-2-カルボニトリルを用いて、実施例43と同様の方法、

これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 79-2. 42 (7H, m), 3. 60-3. 90 (2H, m), 5. 18-5. 39 (1H, m), 6. 99-7. 71 5 (3H, m), 7. 82-7. 92 (1H, m), 8. 34-8. 42 (1H, m), 8. 55-8. 65 (3H, m) ESI-MS (m/e): 444 [M+H]

実施例160

- 10 4-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イルー1H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)安息香酸 エチルエステル 4-フルオロ安息香酸 エチルエステルを用いて、実施例147と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、白色固体として得た。
- 15 ¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 24-1. 41 (3H, m), 1. 70-2. 38 (7H, m), 3. 53-3. 87 (2H, m), 4. 32-4. 41 (2H, m), 5. 14-5. 45 (1H, m), 6. 96-7. 67 (5H, m), 7. 82-7. 91 (1H, m), 7. 98-8. 06 (2H, m), 8. 34-8. 43 (1H, m), 8. 61-8. 68 (1H, m)
 - 20 ESI-MS (m/e): 471 [M+H]

実施例161

25 (工程1)

1-(2-(6-フェネチルオキシ-2-ピリジン-2-イル-3-(2-トリメチルシラニル-エトキシメチル)-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノンの合成

実施例121(工程10)で得られた1-(2-(6-ヒドロキシ-2-ピ

(工程2)

リジンー 2- 4 N - 3 - (2- 1 N + 2 N

1- (2- (6-フェネチルオキシ-2-ピリジン-2-イル-3H-ベン

15 1-(2-(6-フェネチルオキシー2-ピリジン-2-イルー3-(2-トリメチルシラニルーエトキシメチル)-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノンを用いて、実施例121(工程12)と同様な方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

ズイミダゾールー5-イル) -ピロリジン-1-イル) -エタノンの製造

20 ¹HNMR (CDC13) δ1. 59-2. 23 (7H, m), 2. 87-3. 10, 3. 50-3. 86, 3. 96-4. 35 (6H, eachm), 5. 04-5. 13, 5. 46-5. 57 (1H, eachm), 6. 53-7. 55 (8H, m), 7. 77-7. 89 (1H, m), 8. 32-8. 40 (1H, m), 8. 54-8. 65 (1H, m), 10. 73-11. 14 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 427 [M+H]

実施例162

1-(2-(6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イ ル)-エタノン

(工程1)

2-(2-フルオロ-5-ニトローフェニル) - ピロールー1-カルボン酸 t-プチルエステルの合成

3ーブロモー4ーフルオローニトロベンゼン4.3gと1ー(tーブトキシカルボニル)ピロールー2ーボロン酸5.0gのジメトキシエタン130ml、及び水22mlの混合溶液に、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム101.1g、炭酸ナトリウム4.2gを加え、反応液を一終夜加熱還流した。反応液に飽和重曹水を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=20/1)により精製し、表題化合物を黄色油状物として得た。

15 (工程2)

20

25

2-((2-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-5-ニトロ-フェニル)-ピロール-1-カルボン酸 t-プチルエステルの合成

2-(2-フルオロ-5-ニトローフェニル)ーピロールー1ーカルボン酸 tーブチルエステル2.5gと4-メタンスルホニルーフェノール1.55g のジメチルホルムアミド20m1溶液に、炭酸カリウム3.38gを加え、反応液を100度で2時間撹拌した。冷却後、反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=2/1)により精製し、表題化合物を淡黄色固体として得た。

(工程3)

2-(5-アミノ-2-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-フェニル)-ピロリジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステルの合成

2-((2-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-5-ニトローフェニ

PCT/JP2004/019843 WO 2005/063738 222

 ν ル) -ピロールー1 -カルボン酸 t -ブチルエステル2 0 0 0 0 0 0 0 0 0ル溶液120mlに、5%白金炭素触媒1.0gを加え、反応液を水素雰囲気 下、一終夜撹拌した。触媒をセライトにて濾去し、溶媒を減圧留去した。得ら れた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸 エチル=1/1~酢酸エチル)により精製し、表題化合物を白色固体として得 た。

(工程4)

5

1-(2-(5-アミノ-2-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-フェニル) ーピロリジン-1-イル) -2, 2, 2-トリフルオローエタノン 10 の合成

2-(5-アミノ-2-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-フェニ ル) - ピロリジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル1.51gのベンゼ ン25m1溶液に亜鉛粉末342mgとクロロぎ酸ベンジル650mgを加え、 反応液を室温で一終夜撹拌した。反応液をセライト濾過し、濾液に飽和重曹水 を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫 15 酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた粗生成物を4規定塩 酸-1,4-ジオキサン溶液20m1に溶解し、反応液を室温で3時間撹拌し た。反応液を減圧留去後、得られた粗生成物をクロロホルム30m1に溶解し、 氷冷下ピリジン2m1と無水トリフルオロ酢酸0.5m1を加え、反応液を室 温で2時間撹拌した。反応液に1規定塩酸を加え、酢酸エチルで抽出し、有機 20 層を水、飽和重曹水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。 溶媒を減圧留去し、得られた粗生成物のメタノール100m1溶液に10%パ ラジウムー炭素触媒50mgを加え、反応液を水素雰囲気下、一終夜撹拌した。 触媒をセライトにて濾去し、溶媒を減圧留去した。得られた残渣をシリカゲル カラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/1~1/ 25 3)により精製し、表題化合物を白色固体として得た。

(工程5)

1-(2-(5-アミノ-2-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-4-ニトローフェニル) -ピロリジン-1-イル) -2, 2, 2-トリフルオ

ローエタノンの合成

1-(2-(5-アミノ-2-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)ーフェニル)ーピロリジン-1-イル)-2, 2, 2ートリフルオローエタノン588mgのトリフルオロ酢酸2ml溶液に、硝酸カリウム153mgを加え、反応液を室温で一終夜撹拌した。反応液に飽和重曹水を添加し中和した後、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/1)により精製し、表題化合物を黄色固体として得た。

10 (工程6)

1-(2-(5-アミノ-2-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-4-ニトローフェニル)ーピロリジン-1-イル)-2, 2, 2ートリフルオローエタノン521mgのエタノール10m1溶液に、展開ラネーニッケル触媒100mgを加え、水素雰囲気下、反応液を一終夜撹拌した。触媒をセライトにて濾去し、溶媒を減圧留去し、粗生成物を得た。得られた粗生成物448mgのメタノール10m1溶液に、ピリジン-2ーカルボキサアルデヒド226mgを加え、反応液を50度で一終夜撹拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=20/1)により精製し、表題化合物を淡黄色固体として得た。

25 (工程7)

5 - (4-メタンスルホニルーフェノキシ) - 2 - ピリジン-2 - イルー 6 - ピロリジン-2 - イル-1 H - ベンズイミダゾールの合成

2, 2, 2-トリフルオロ-1-(2-(6-(4-メタンスルホニルー フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イ

- ル) -ピロリジン-1-イル) -エタノン375mgのメタノール16ml、 及び水3mlの混合溶液に、炭酸カリウム500mgを加え、反応液を室温で 一終夜撹拌した。反応液を減圧留去し、飽和重曹水を加え希釈した後、酢酸エ チルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。
- 5 溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール/アンモニア水=10/1/0.1)により精製し、表題化合物を淡黄色固体として得た。

(工程8)

1-(2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン 10 2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノンの製造

5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イルー6-ピロリジン-2-イルー1 H-ベンズイミダゾール<math>10mgの塩化メチレン1m1溶液に、無水酢酸0.003m1を加えた後、反応液を室温で1時間 15 撹拌した。反応溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー($Kieselgel^{TM}60F_{254}$ 、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 60-2. 40 (7H, m), 3. 05 an d3. 08 (total3H, eachs), 3. 52-3. 90 (2H, m), 5. 13-5. 37 (1H, m), 7. 08-7. 69 (5H, m), 7. 83-7. 97 (3H, m), 8. 32-8. 40 (1H, m), 8. 6 1-8. 70 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 477 [M+H]

25 実施例163

1-(2-(6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イ ル)-エタノン エナンチオマーA及びエナンチオマーB

実施例162(工程7)で得られた5-(4-メタンスルホニルーフェノキ

シ) -2-ピリジン-2-イル-6-ピロリジン-2-イル-1H-ベンズイ ミダゾール230mgを光学分割用カラム (CHIRALPAK AD 2c mφ×25cmL (ダイセル化学工業社製)、移動相:ヘキサン/2-プロパ ノール/ジエチルアミン 20/80/0.1、流速:10ml/min)に て光学分割し、エナンチオマーA (保持時間:19.0min)、エナンチオ マーB (保持時間:32.2min)をそれぞれ黄色油状物質として得た。

実施例164

5

 $\frac{1 - (2 - (6 - (4 - \cancel{4} - \cancel{4} - \cancel{2} -$

実施例163で得られた1-(2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン エナンチオマーA<math>12mgの塩化メチレン1m1溶液に、無水酢酸0.003m1を加えた後、反応液を室温で1時間撹拌した。反応溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(Kieselge1TM60F $_{254}$ 、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物のキラル体の1つを白色固体として得た。

- 20 ¹H-NMR (CDCl₃) δ: 1. 60-2. 40 (7H, m), 3. 05 a nd3. 08 (total3H, eachs), 3. 52-3. 90 (2H, m), 5. 13-5. 37 (1H, m), 7. 08-7. 69 (5H, m), 7. 83-7. 97 (3H, m), 8. 35-8. 43 (1H, m), 8. 6 1-8. 70 (1H, m)
- 25 ESI-MS (m/e):477 [M+H] 比旋光度: [α] ²⁴n (c=0.100, エタノール) -46.9度

実施例165

実施例163で得られた1-(2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノ+シ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン エナンチオマーB44mgの塩化メチレン1ml溶液に、無水酢酸<math>0.011mlを加えた後、反応液を室温で1時間撹拌した。反応溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F₂₅₄、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物のキラル体の1つを白色固体として得た。

ESI-MS (m/e) : 477 [M+H]

比旋光度: $[\alpha]^{24}$ _D (c=0.100, L9) + 47.7度

15 実施例166

10

2, 2, 2-トリフルオロ-1-(2-(6-(4-フルオロ-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンゾイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン

4. - フルオロフェノールを用いて、実施例162(工程2)~(工程6)と 20 同様な方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより, 表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 96-2. 21 (3H, m), 2. 31-2. 43 (1H, m), 3. 77-4. 08 (2H, m), 5. 47-5. 70 (1H, m), 6. 88-6. 91 (1H, m), 7. 00-7. 08 (4H, 25 m), 7. 26-7. 50 (2H, m), 7. 82-7. 85 (1H, m), 8. 31-8. 35 (1H, m), 8. 57-8. 61 (1H, m) ESI-MS (m/e): 471 [M+H] 4-フルオロフェノールを用いて、実施例162(工程2)~(工程8)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、

5 表題化合物を白色固体として得た。

¹HNM (CDCl₃) δ : 1. 83-2. 03 (6H, m), 2. 32-2. 41 (1H, m), 3. 58-3. 86 (2H, m), 5. 26-5. 57 (1H, m), 6. 96-7. 06 (5H, m), 7. 24-7. 35 (2H, m), 7. 80-7. 88 (1H, m), 8. 30-8. 37 (1H, m),

10 8. 56-8. 62 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 417 [M+H]

実施例168

 $\frac{1 - (2 - (6 - (4 - 7) + 7) - 2 - 2 - 2 - 2 - 7) - 2 - 2 - 2 - 7}{3 + 7}$ 15 $\frac{3 + 7}{1 - 1} + \frac{3 + 7}{1 - 1} + \frac{3 + 7}{1 - 1} + \frac{3 + 7}{1 - 1}$ $\frac{3 + 7}{1 - 1} + \frac{3 + 7}{1 - 1} + \frac{$

4-フルオロフェノールを用いて、実施例162(工程2)~(工程7)と同様な方法で得られた5- (4-フ)ルオローフェノキシ)-2ーピリジン-2ーイル-6ーピロリジン-2ーイルー1Hーベンズイミダゾール20mgのクロロホルム1ml溶液に、グリコール酸4.5mg、Nーヒドロキシベンゾトリアゾール水和物12.3mg及び1- $(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド塩酸塩15.4mgを順次加え、反応液を室温で一終夜撹拌した。反応溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(Kieselgel<math>^{\text{TM}}$ 60F $_{254}$ 、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 88-2. 13 (3H, m), 2. 20-2. 43 (1H, m), 3. 40-4. 21 (4H, m), 5. 14-5. 60 (1H, m), 6. 85-7. 54 (7H, m), 7. 78-7. 86 (1H, m), 8. 29-8. 37 (1H, m), 8. 56-8. 61 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 433 [M+H]

実施例169

 $\frac{1 - (2 - (6 - (4 - 7) + 7) - 7 + 7) - 2 - 4 + 7) - 2 - 4 + 7}{3 + 4 + 7}$ $\frac{3 + 4 + 7}{3 + 4 + 7}$ $\frac{3 + 4 + 7}{3 + 4 + 7}$ $\frac{3 + 4 + 7}{3 + 4 + 7}$

メトキシ酢酸を用いて、実施例168と同様の方法、これに準じた方法又は これらと常法とを組み合わせることにより、白色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 80-2. 41 (4H, m), 3. 26-3. 10 46 (3H, m), 3. 52-4. 16 (4H, m), 5. 28-5. 60 (1H, m), 6. 79-7. 57 (7H, m), 7. 77-7. 85 (1H, m), 8. 28-8. 38 (1H, m), 8. 56-8. 62 (1H, m) ESI-MS (m/e): 447 [M+H]

15 実施例170

3-フェニループロピオン酸を用いて、実施例168と同様の方法、これに 20 準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、白色固体として得 た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 82-3. 03 (8H, m), 3. 48-3. 93 (2H, m), 5. 13-5. 99 (1H, m), 6. 82-7. 60 (12H, m), 7. 80-7. 08 (1H, m), 8. 09-8. 39 (1

25 H, m), 8. 56-8. 66 (1H, m) ESI-MS (m/e): 507 [M+H]

実施例171

実施例168で得られた5-(4-フルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-ピロリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール20mgのクロロホルム1ml溶液に、1-t-ブトキシカルボニル-D-プロリン13.8mg、N-ヒドロキシベンゾトリアゾール水和物12.3mg及び1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド塩酸塩15.4mgを順次加え、反応液を室温で一終夜撹拌した。反応溶媒を減圧留去後、

- 10 得られた残渣を4規定塩酸-酢酸エチル溶液1mlに溶解し、反応液を室温にて1時間撹拌した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を薄層クロマトグラフィー(NH TLCプレート(FUJI SILYSIA CHEMICA L社製)、クロロホルム/メタノール=30/1)にて精製し、表題化合物を油状物質として得た。
- 15 ¹HNMR (CDC1₃) δ: 0. 82-4. 00 (13H, m), 5. 23-5. 61 (1H, m), 6. 82-7. 59 (7H, m), 7. 78-7. 8 8 (1H, m), 8. 32-8. 39 (1H, m), 8. 57-8. 64 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 472 [M+H]

20

実施例172

25 1-t-ブトキシカルボニル-L-プロリンを用いて、実施例171と同様 の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表 題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 0. 82-4. 00 (13H, m), 5. 23-5. 61 (1H, m), 6. 82-7. 59 (7H, m), 7. 78-7. 8 8 (1 H, m), 8. 30-8. 39 (1 H, m), 8. 57-8. 64 (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 472 [M+H]

5 実施例173

2-3ジメチルアミノー1-(2-(6-(4-7))オローフェノキシ) -2-ピリジン-2-(7) - -2

N, N-ジメチルグリシン塩酸塩を用いて、実施例168と同様の方法、こ 10 れに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、油状物質とし て得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 81-2. 57 (10H, m), 2. 76-3. 96 (4H, m), 5. 41-5. 62 (1H, m), 6. 94-7. 3 7 (7H, m), 7. 81-7. 89 (1H, m), 8. 33-8. 38 (1H, m), 8. 59-8. 68 (1H, m) ESI-MS (m/e): 460 [M+H]

実施例174

15

プロピオン酸を用いて、実施例 168 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。 1 HNMR(CDC 1_3) $\delta:0.95-1.24$ (3 H, m), 1.70-2.25 60(6H, m), 3.52-3.94(2 H, m), 5.24-5.62(1 H, m), 6.75-7.66(7 H, m), 7.77-7.92(1 H, m), 8.27-8.44(1 H, m), 8.52-8.68(1 H, m), 10.66-11.08(1 H, m)

実施例175

5 1ーオン

n-酪酸を用いて、実施例168と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 0. 70-1. 07 (3H, m), 1. 40-2. 44 (8H, m), 3. 53-3. 91 (2H, m), 5. 25-5. 60

10 (1 H, m), 6. 72-7. 66 (7 H, m), 7. 80-7. 93 (1 H, m), 8. 30-8. 44 (1 H, m), 8. 53-8. 68 (1 H, m), 10. 68-11. 18 (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 445 [M+H]

15 実施例176

3. ーヒドロキシプロピオン酸を用いて、実施例168と同様の方法、これに 20 準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状 物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 43-2. 73 (6H, m), 3. 24-4. 27 (5H, m), 5. 24-5. 60 (1H, m), 6. 75-7. 60 (7H, m), 7. 76-7. 88 (1H, m), 8. 27-8. 40 (1H, m), 8. 53-8. 66 (1H, m), 10. 44-11. 01 (1H,

ESI-MS (m/e):447 [M+H]

実施例177

25

m)

N-t-ブトキシカルボニル-N-メチルグリシンを用いて、実施例171 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 82-2. 01 (3H, m), 2. 43-2. 56 (4H, m), 3. 25-4. 15 (4H, m), 5. 32-5. 37 (1H, m), 7. 00-7. 31 (4H, m), 7. 38-7. 58 (2H,

10 m), 8. 03-8. 08 (1H, m), 8. 37-8. 43 (1H, m), 8. 69-8. 79 (1H, m), 8. 80-8. 94 (1H, m) ESI-MS (m/e): 446 [M+H]

実施例178

実施例168で得られた5-(4-7)ルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-ピロリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール20 mg の酢酸エチル1 m1 溶液に、トリエチルアミン0.01 m1 及び塩化メタンス

20 ルホニル 0.05m 1 を順次加え、反応液を室温で一終夜撹拌した。反応溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(Kiese 1 ge1TM6 0 F_{254} 、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 80-2. 08 (3H, m), 2. 28-2.

25 42 (1H, m), 2.81 and 2.84 (total 3H, each s), 3.47-3.74 (2H, m), 5.17-5.37 (1H, m), 6.7 9-7.93 (8H, m), 8.30-8.37 (1H, m), 8.57-8.61 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 453 [M+H]

実施例179

5 実施例168で得られた5-(4-フルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-ピロリジン-2-イルー1H-ベンズイミダゾール17. 1mgのエタノール2m1溶液に、トリエチルアミン0.013m1及び2-クロローピリミジン6.3mgを順次加え、反応液を3時間加熱還流した。反応溶媒を減圧留去後、得られた残渣を逆相中圧液体クロマトグラフィー[OD]

10 S-AS-360-CC(YMC社製)移動相:水-アセトニトリル-0. 1%トリフルオロ酢酸]にて精製し、得られたフラクションを酢酸エチルにて 希釈し、飽和重曹水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥 した。溶媒を減圧留去し、表題化合物を白色個体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 98-2. 15 (3H, m), 2. 34-2. 15 42 (1H, m), 3. 68-3. 78 (1H, m), 3. 90-4. 07 (1H, m), 5. 63 (1H, d, J=8. 0Hz), 6. 43 (1H, b) rs), 6. 87-7. 55 (7H, m), 7. 79-7. 84 (1H, m), 8. 15-8. 34 (3H, m), 8. 55-8. 58 (1H, m) ESI-MS (m/e): 453 [M+H]

20

実施例180

25 実施例168で得られた5-(4-フルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-ピロリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール20mg のアセトニトリル1m1溶液に、炭酸カリウム11.4mg、及びヨードアセトアミド11.1mgを順次加え、反応液を室温にて一終夜撹拌した。反応液を濃縮後、得られた残渣を逆相中圧液体クロマトグラフィー(ODS-AS-

360-CC(YMC社製)移動相:水-アセトニトリル-0.1%トリフル オロ酢酸)にて精製し、得られたフラクションを酢酸エチルにて希釈し、飽和 重曹水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を 減圧留去し、表題化合物を白色個体として得た。

5 ¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 60-2. 04 (3H, m), 2. 20-2. 13 (1H, m), 2. 80-2. 85 (1H, m), 3. 37-3. 44 (2H, m), 3. 96-4. 03 (1H, m), 5. 41-5. 52 (1H, m), 6. 90-7. 34 (5H, m), 7. 36-7. 39 (1H, m), 7. 65 and 8. 00 (total 1H, each s), 7. 83-7. 8 10 7 (1H, m), 8. 36-8. 39 (1H, m), 8. 59-8. 64 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 432 [M+H]

実施例181

実施例168で得られた5-(4-7)ルオローフェノキシ)-2-2ピリジン-2-4ル-6-2ピロリジン-2-4ル-1 Hーベンズイミダゾール20 mg 20 のベンゼン1 m1 溶液に、亜鉛粉末5. 2 mg及びクロロぎ酸エチル0. 0 6 m1 を順次加え、反応液を室温で一終夜撹拌した。反応溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60 F $_2$ $_{54}$ 、Art 5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物を白色固体として得た。

25 ¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 23-1. 31 (3H, m), 1. 80-2. 00 (3H, m), 2. 20-2. 39 (1H, m), 3. 50-3. 79 (2H, m), 3. 91-4. 17 (2H, m), 5. 17-5. 38 (1H, m), 6. 81-7. 63 (7H, m), 7. 77-7. 85 (1H, m), 8. 28-8. 39 (1H, m), 8. 55-8. 63 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 447 [M+H]

実施例182

2-(6-(4-x9)) 2-(1-x) 2-(1-x)

実施例162(工程7)で得られた5-(4-メタンスルホニル-フェノキ シ)-2-ピリジン-2-イル-6-ピロリジン-2-イル-1H-ベンズイ ミダゾール17.1mgの塩化メチレン1ml溶液に、ジメチルアミノピリジ 10 ン5mg及びイソシアン酸トリメチルシリル0.029mlを順次加え、反応 液を室温で一終夜撹拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した後、飽 和食塩水で洗浄した。乾燥及び濃縮後、得られた残渣を逆相中圧液体クロマト グラフィー (ODS-AS-360-CC (YMC社製) 移動相:水-アセト ニトリルー0. 1%トリフルオロ酢酸)にて精製し、得られたフラクションを 酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナ 15 トリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、表題化合物を白色固体として得た。 ¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 83-2. 09 (3H, m), 2. 22-2. 40 (1 H, m), 3. 07 (3 \text{H}, s), 3. 56-3. 82 (2 \text{H}, m), 4. 35 and 4. 62 (total 2H, each brs), 5. 01-5. 20 20 (1H, m), 7. 08-7. 95 (8H, m), 8. 34-8. 40 (1H, m), 8. 62-8. 64 (1H, m)ESI-MS (m/e) : 478 [M+H]

実施例183-1、183-2

25 <u>2-(6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-カルボキサミド エナンチオマーA及びエナンチオマーB</u>

実施例182で得られたラセミ体の2-(6-(4-)4)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3 H-ベンズイミダゾール-5-イ

ル) -ピロリジン-1 -カルボキサミド10 mg を光学分割用カラム(CHIRALPAK AD 2 cm $\phi \times 25$ cmL(ダイセル化学工業社製)、移動相: ヘキサン/エタノール 20/80、流速: 10 m1/min)にて光学分割し、エナンチオマーA(保持時間: 17. 9 min)、エナンチオマーB(保持時間: 27. 6 min)をそれぞれ白色固体として得た。

エナンチオマーA

5

20

ESI-MS (m/e) : 478 [M+H]

比旋光度: $\left[\alpha\right]^{24}_{D}$ (c=0.100, エタノール) -27.4度 エナンチオマーB

10 ESI-MS (m/e):478 [M+H] 比旋光度: [α] ²⁴_n (c=0.100, エタノール) +28.4度

実施例184

15 ベンズイミダゾールー5ーイル)ーピロリジンー1ーカルボキサミド

実施例168で得られた5-(4-フルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-ピロリジン-2-イルー1H-ベンズイミダゾール31.2 mgの塩化メチレン1ml溶液に、ジメチルアミノピリジン2mg、及びイソシアン酸トリメチルシリル0.059mlを順次加え、反応液を室温で一終夜撹拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した後、飽和食塩水で洗浄した。乾燥及び濃縮後、得られた残渣を逆相中圧液体クロマトグラフィー(ODS-AS-360-CC(YMC社製)移動相:水-アセトニトリル-0.1%トリフルオロ酢酸)にて精製し、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 88-2. 08 (3H, m), 2. 32-2.

25 48 (1H, m), 3. 62-3. 87 (2H, m), 4. 34 and 4. 7

1 (total 2H, each brs), 5. 15-5. 30 (1H, m),

6. 91-7. 73 (7H, m), 7. 81-7. 87 (1H, m), 8. 3

1-8. 37 (1H, m), 8. 59-8. 61 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 418 [M+H]

実施例185-1、185-2

2-(6-(4-フルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-カルボキサミド エナン

5 チオマーA及びエナンチオマーB

実施例 184 で得られたラセミ体の 2-(6-(4-7)) オローフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-3 H-ベンズイミダゾール-5-イル) -ピロリジン-1-カルボキサミド 9. 0 mgを光学分割用カラム(CHIRAL PAK AD 2 c m ϕ × 2 5 c mL(ダイセル化学工業社製)、移動相:ヘキサン/2-プロパノール 5 0/5 0、流速:1 0 m 1/m i n)にて光学分割し、エナンチオマーA(保持時間:1 2. 1 m i n)、エナンチオマーB(保持時間:2 6. 9 m i n)をそれぞれ白色固体として得た。

エナンチオマーA

ESI-MS (m/e) : 418 [M+H]

15 エナンチオマーB

10

25

ESI-MS (m/e) : 418 [M+H]

実施例186

2-(6-(4-ジメチルカルバモイル-フェノキシ)-2-ピリジン-2 20 イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-カルボキサ
 ミド

4-ヒドロキシ-N,N-ジメチルーベンズアミドを用いて、実施例162(工程2)~(工程7)、及び実施例182と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 85-2. 07 (3H, m), 2. 28-2. 43 (1H, m), 3. 00-3. 18 (6H, m), 3. 60-3. 80 (2H, m), 5. 10-5. 23 (1H, m), 7. 01-7. 76 (7H, m), 7. 83-7. 88 (1H, m), 8. 33-8. 39 (1H, m), 8. 63-8. 64 (1H, m) ESI-MS (m/e): 471 [M+H]

5 実施例187-1、187-2

2-(6-(4-ジメチルカルバモイル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-カルボキサ ミド エナンチオマーA及びエナンチオマーB

実施例186で得られたラセミ体の2-(6-(4-ジメチルカルバモイ10 ルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾールー5-イル)-ピロリジン-1-カルボキサミド72.2mgを光学分割用カラム(CHIRALPAK AD 2cmφ×25cmL(ダイセル化学工業社製)、移動相:ヘキサン/エタノール 40/60、流速:10ml/min)にて光学分割し、エナンチオマーA(保持時間:18.1min)、エナンチオマーB(保持時間:23.9min)をそれぞれ白色固体として得た。

エナンチオマーA

ESI-MS (m/e) : 471 [M+H]

エナンチオマーB

ESI-MS (m/e) : 471 [M+H]

20

実施例188

<u>2-(6-(4-フルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-</u> ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-カルボン酸エチルアミド

イソシアン酸エチルを用いて、実施例184と同様の方法、これに準じた方 25 法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体とし て得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 0. 94-1. 07 (3H, m), 1. 80-2. 03 (3H, m), 2. 25-2. 41 (1H, m), 3. 10-3. 2 6 (2H, m), 3. 57-3. 74 (2H, m), 4. 02-4. 14 (1 H, m), 5. 0.7-5. 2.3 (1H, m), 6. 8.5-7. 6.6 (7H, m), 7. 7.8-7. 8.5 (1H, m), 8. 3.0-8. 3.8 (1H, m), 8. 5.4-8. 6.3 (1H, m) ESI-MS (m/e): 4.4.6 [M+H]

5

実施例189

ピラジン-2-カルボキサアルデヒドを用いて、実施例162(工程6)~ 10 (工程8)と同様な方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 86-2. 08 (7H, m), 3. 37-3. 90 (2H, m), 5. 27-5. 55 (1H, m), 6. 76-7. 64 (6H, m), 8. 32-8. 62 (2H, m), 9. 53-9. 56 (1H,

15 m)

ESI-MS (m/e) : 418 [M+H]

実施例190

 $\frac{1 - (2 - (6 - (4 - 7) + 7) - 2 - 7) - 2 - 7}{1 - (2 - (6 - (4 - 7) + 7) - 7) - (2$

チアゾール-2-カルボキサアルデヒドを用いて、実施例162(工程6) ~ (工程8)と同様な方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、白色固体として得た。

25 ¹HNMR (CDC1₃) δ:1.60-2.23 (6H, m), 2.24-2. 43 (1H, m), 3.50-3.88 (2H, m), 5.28-5.57 (1H, m), 6.64-7.62 (7H, m), 7.89-7.94 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 423 [M+H]

実施例191

5

(1-(6-(4-)4-)2) (1-(6-(4-)4-)2) (1-(6-(4-)4-)2) (1-(6-(4-)4-)2) (1-(6-(4-)4-)2) (1-(6-(4-)4-)2) (1-(6-(4-)4-)2) (1-(6-(4-)4-)2) (1-(4-)4-)2 (1-(4-)4-

D, Lープロリノールを用いて、実施例15と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 64-1. 92 (3H, m), 1. 97-2. 06 (1H, m), 3. 00-3. 12 (1H, m), 3. 04 (3H, s),

- 10 3. 38-3. 46 (1H, m), 3. 53-3. 64 (2H, m), 3. 8 4 (1H, brs), 6. 98 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 10 an d7. 22 (total1H, eachs), 7. 33-7. 40 (1H, m), 7. 50-7. 57 (1H, m), 7. 80-7. 90 (3H, m) 8. 34-8. 41 (1H, m), 8. 62-8. 63 (1H, m)
- 15 ESI-MS (m/e): 465 [M+H]

実施例192

20

1-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-カルボン酸メチルエステル

D, L-プロリン メチルエステル塩酸塩を用いて、実施例15と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、白色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 83-2. 03 (3H, m), 2. 20-2. 25 28 (1H, m), 3. 05 (3H, s), 3. 20-3. 86 (2H, m), 3. 54 (3H, s), 4. 28-4. 53 (1H, m), 6. 91-7. 3 7 (3H, m), 7. 32-7. 38 (2H, m) 7. 81-7. 87 (3H, m), 8. 30-8. 39 (1H, m), 8. 61-8. 62 (1H, m) ESI-MS (m/e): 493 [M+H]

実施例193

5

1-(6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-カルボン酸メチルアミド

DL-プロリン メチルアミド塩酸塩を用いて、実施例15と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 80-2. 03 (3H, m), 2. 25-2. 10 40 (1H, m), 2. 46-2. 53 (3H, m), 3. 06 (3H, s), 3. 20-3. 26 (1H, m), 3. 60-3. 78 (1H, m), 4. 1 8-4. 24 (1H, m), 7. 02-7. 60 (3H, m), 7. 03 (2 H, d, J=9. 0Hz), 7. 82-7. 92 (1H, m), 7. 89 (2 H, d, J=9. 0Hz), 8. 35 (1H, d, J=7. 4Hz), 8. 6 15 3 (1H, d, J=4. 7Hz) ESI-MS (m/e): 492 [M+H]

実施例194

1-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イ 20 ル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-カルボキサミ <u>ド</u>

DLープロリン アミド塩酸塩を用いて、実施例15と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、白色固体として得た。

¹HNMR (CDC l_3) δ: 1. 91-2. 03 (3H, m), 2. 26-2. 50 (1H, m), 3. 02 and 3. 06 (total 3H, eachs), 3. 18-3. 28 (1H, m), 3. 63-3. 91 (1H, m), 4. 1 3-4. 29 (1H, m), 6. 04-6. 33 (1H, m), 6. 86-7. 28 (4H, m), 7. 37-7. 41 (1H, m), 7. 48-7. 54

(1H, m), 7. 80-7. 92 (3H, m), 8. 34-8. 38 (1H, m), 8. 48-8. 63 (1H, m)

ESI-MS (m/e): 478 [M+H]

5 実施例195

2- (2-フルオロー5-ニトローフェニル) - ピリジンの合成

3 - ブロモー4 - フルオローニトロベンゼン2. 1 gと2 - トリメチルス ズーピリジン2. 3 gの1, 4 - ジオキサン2 0 m 1 溶液にテトラキストリフェニルホスフィンパラジウム0. 5 5 gを加え、反応液を一終夜加熱還流した。反応液に飽和重曹水を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチルー7/1)により精製し、表題化合物を黄色固体として得た。

(工程2)

2-(2-(4-フルオローフェノキシ)-5-ニトローフェニル)-ピリジンの合成

20 4-フルオロー3ーピリジルニトロベンゼン600mgと4-フルオローフェノール347mgのジメチルホルムアミド10ml溶液に、炭酸カリウム713mgを加え、反応液を100度で1時間撹拌した。冷却後、反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=5/1)により精製し、表題化合物を淡黄色固体として得た。

(工程3)

(4-(4-フルオローフェノキシ)-3-ピリジン-2-イルーフェニ ル)-カルバミン酸 t-ブチルエステルの合成 2-(2-(4-フルオローフェノキシ)-5-ニトローフェニル)ーピリジン840mgの酢酸エチル10ml溶液に10%パラジウムー炭素触媒100mgを加え、反応液を水素雰囲気下、一終夜撹拌した。触媒をセライトにて遮去し、溶媒を減圧留去し、粗生成物を得た。得られた粗生成物のテトラヒドロフラン10ml溶液に、二炭酸ジーtーブチル1.5gを加え、反応液を60度で一終夜撹拌した。反応液を冷却後、溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=10/1)により精製し、表題化合物を白色固体として得た。

10 (工程4)

1 - (2 - (5 - アミノ - 2 - (4 - フルオローフェノキシ) - フェニル) - ピペリジン-1 - イル) - エタノンの合成

(4-(4-フルオローフェノキシ) -3-ピリジン-2-イルーフェニル) -カルバミン酸 t ープチルエステル300mgのエタノール20ml溶液に、無水酢酸0.3mlと10%パラジウムー炭素触媒100mgを加え、反応液を水素雰囲気下、一終夜撹拌した。触媒をセライトにて濾去し、濾液を減圧留去し、粗生成物を得た。得られた粗生成物を4規定塩酸-1,4-ジオキサン溶液5mlに溶解し、反応液を室温で1時間撹拌した。反応液に飽和重曹水を添加し、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/1~酢酸エチル)により精製し、表題化合物を淡黄色固体として得た。

(工程5)

1-(2-(5-アミノ-2-(4-フルオローフェノキシ)-4-ニト25 ローフェニル)-ピペリジン-1-イル)-エタノンの合成

1-(2-(5-アミノ-2-(4-フルオローフェノキシ)-フェニル)-ピペリジン-1-イル)-エタノン190mgのトリフルオロ酢酸1m 1溶液に、硝酸カリウム64mgを加え、反応液を室温で一終夜撹拌した。反応液に飽和重曹水を添加し中和した後、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食

塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去した後、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒: ヘキサン/酢酸エチル=1/1)により精製し、表題化合物を黄色固体として得た。

(工程6)

1-(2-(5-アミノ-2-(4-フルオローフェノキシ)-4-ニトローフェニル)ーピペリジン-1-イル)ーエタノン180mgのエタノール10 10ml溶液に、展開ラネーニッケル触媒50mgを加え、反応液を水素雰囲気下、一終夜撹拌した。触媒をセライトにて濾去し、濾液を減圧留去し、粗生成物を171mg得た。得られた粗生成物50mgをN-メチルピロリドン1mlに溶解し、ピリジン-2-カルボキサアルデヒド16mgを加え、反応液を室温で3日間撹拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、反応混合物を逆相中圧液体クロマトグラフィー(ODS-AS-360-CC(YMC社製)移動相:水-アセトニトリル-0.1%トリフルオロ酢酸)により精製し、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 60-1. 85 (3H, m), 1. 92-2. 20 09 (5H, m), 2. 22-2. 30 (1H, m), 3. 50-3. 78 (2H, m), 5. 35-5. 38 (1H, m), 6. 94-7. 08 (5H, m), 7. 32-7. 38 (2H, m), 7. 84-7. 89 (1H, m), 8. 35-8. 38 (1H, m), 8. 62-8. 67 (1H, m) ESI-MS (m/e): 431 [M+H]

25

実施例196

5-(2-シアノ-フェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) <math>-1 Hーベンズイミダゾール (工程1)

(3-フルオロ-4-ヒドロキシ-フェニル) -カルバミン酸 tert-ブチルエステルの合成

3-フルオロー4-ヒドロキシニトロベンゼン6.15g、及び二炭酸ジー tertーブチル930mgのメタノール100ml溶液に、10%パラジウムー炭素触媒600mgを加え、反応液を水素雰囲気下、一終夜撹拌した。触 媒を濾去後、溶媒を減圧留去し、残渣を酢酸エチルーへキサン混合溶媒で濾取 することにより、表題化合物を得た。

(工程2)

(3-7)ルオロー4-(6-89)スルホニルーピリジンー3-7ルオキ 10 シ)-フェニル)-カルバミン酸 tert-ブチルエステルの合成

(工程1)で得られた(3-フルオロ-4-ヒドロキシーフェニル)-カルバミン酸 tertーブチルエステル4.74gのN-メチルピロリジノン50ml溶液に、5-クロロ-2-メタンスルホニルーピリジン4.00g、及び炭酸セシウム8.80gを加え、反応液を100度にて2時間撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/1)にて精製し、表題化合物を得た。

(工程3)

15

(工程2)で得られた(3-フルオロ-4-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-フェニル)-カルバミン酸 tert-ブチルエステル3.38gのトリフルオロ酢酸35ml溶液に、硝酸カリウム0.98gを加え、反応液を室温にて1時間撹拌した後、溶媒を減圧留去した。残渣を酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/2)にて精製し、表題化合物を得た。

(工程4)

5-(2-シアノーフェノキシ)-4-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミンの合成

(工程3)で得られた5-フルオロ-4-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン150mgのN-メチルピロリジノン2m1溶液に、2-ヒドロキシーベンゾニトリル60mg、及び炭酸カリウム70mgを加え、反応液を90度にて5時間撹拌した。反応液に水を加えた後、沈殿物を濾取することにより、表題化合物を得た。

(工程5)

10 4-(2-シアノーフェノキシ)-5-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1, 2-ジアミンの合成

(工程 4)で得られた 5-(2-シアノ-フェノキシ)-4-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン<math>161 mgのメタノール5 m 1 溶液に、展開ラネーニッケル触媒20 mg を加え、

15 反応液を水素雰囲気下、一終夜撹拌した。触媒を濾去後、溶媒を減圧留去し、 表題化合物を得た。

(工程6)

20

5-(2-シアノーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -1H-ベンズイミダゾールの製造

(工程5)で得られた4-(2-シアノ-フェノキシ)-5-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミン37mgのメタノール1ml溶液に、ピリジン-2-カルボキサアルデヒド0.007ml及びニトロベンゼン0.5mlを加え、反応液を120度にて一終夜25 撹拌した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=20/1)、及び分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=15/1)にて精製し、表題化合物を褐色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 20 (3H, s), 6. 94 (1H, d, J = 7. 8Hz), 7. 22 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 41-7. 4 7 (1H, m), 7. 47 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 53 (1H, dd, J=7. 8, 2. 3Hz), 7. 56-7. 61 (1H, m), 7. 6 6 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 72 (1H, s), 7. 78 (1H, s), 8. 04 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 26 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 35 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 80 (1H, d, J=4. 7Hz)

ESI-MS (m/e) : 484 [M+H]

10

5

実施例197

実施例196(工程5)で得られた4-(2-シアノーフェノキシ)-5-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)ーベンゼン-1,2-15 ジアミン72mgのジメチルホルムアミド2m1溶液に、ピラジン-2-カル ボン酸 $21\,\mathrm{mg}$ 、ヒドロキシベンゾトリアゾール $52\,\mathrm{mg}$ 、及び1-(3-i)メチルアミノプロピル) -3-エチルカルボジイミド・一塩酸塩52mgを加 え、反応液を室温にて1時間撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、飽 和重曹水、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。 20 溶媒を減圧留去し、得られた残渣をN-メチルピロリジノン1m1に溶解し、 三トリフルオロメタンスルホン酸イッテルビウム20mgを加え、反応液を1 60度にて2時間撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水、 飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去 し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒:クロロ 25 ホルム/メタノール=30/1)、及び分取用薄層クロマトグラフィー (Ki eselgelTM60F254、Art5744 (メルク社製)、クロロホ ルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物を褐色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 20 (3H, s), 6. 93 (1H, d, J = 7. 6Hz), 7. 21 (1H, t, J=7. 6Hz), 7. 43 (1H, dd, J=8. 6, 2. 3Hz), 7. 58 (1H, t, J=7. 6Hz), 7. 66 (1H, d, J=7. 6Hz), 7. 67-7. 90 (2H, m), 8. 03 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 25 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 74 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 81 (1H, d, J=2. 3Hz), 9. 53 (1H, s) ESI-MS (m/e): 485 [M+H]

10 実施例198

<u>5-(2-カルバモイル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-</u> (6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダ ゾール

実施例196で得られた5-(2-シアノ-フェノキシ)-2-ピリジン-15 2-イル-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例43と同様の方法、これに準じた方 法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体とし て得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 23 (3H, s), 6. 85-6. 91 (1 20 H, m), 7. 17 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 40-7. 45 (2 H, m), 7. 53 (1H, dd, J=7. 8, 4. 3Hz), 7. 55-7. 78 (1H, m), 7. 88 (1H, dd, J=7. 8, 2. 3Hz), 7. 99 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 02 (1H, td, J=7. 8, 2. 3Hz), 8. 27 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 34 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 78 (1H, d, J=4. 3Hz) ESI-MS (m/e): 502 [M+H]

実施例199

WO 2005/063738 PCT/JP2004/019843 249

5-(2-カルバモイル-フェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-<u>(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダ</u> ゾール

実施例197で得られた5-(2-シアノ-フェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1 5 H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例43と同様の方法、これに準じた方 法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体とし て得た。

 $^{-1}$ HNMR (CD₃OD) δ : 3. 22 (3H, s), 6. 87-6. 91 (1 H, m), 7. 15-7. 22(1H, m), 7. 41-7. 46(2H, m)m), 7. 51-7. 85 (2H, m), 7. 87 (1H, dd, J=7. 8, 2. 3 H z), 7. 99 (1H, d, J = 7. 8 H z), 8. 25 - 8. 28 (1 H, m), 8. 73-8. 75 (1 H, m), 8. 80-8. 82 (1 H, m)m), 9.51-9.54 (1H, m)

15 ESI-MS (m/e) : 503 [M+H]

実施例200

5-(2-フルオローフェノキシ) -2-ピリジン-2-イルー6-(6-メ<u>タンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール</u>

- 実施例196(工程3)で得られた5-フルオロー4-(6-メタンスルホ 20 ニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び2-フルオロフェノールを用いて、実施例196(工程4)~(工程6)と同様の 方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題 化合物を無色固体として得た。
- 1 HNMR (CDCl₃) δ : 3. 20 (3H, s), 6. 97-7. 04 (1 25 H, m), 7. 05-7. 15 (3H, m), 7. 33 (1/2H, dd, J = 8. 8, 2. 8 Hz), 7. 34 (1/2H, dd, J=8. 8, 2. 8H z), 7. 36-7. 42(1H, m), 7. 42(1/2H, s), 7. 7 0 (1/2H, s), 7. 86-7. 91 (1H, m), 7. 99 (1/2H, m)

d, J=8.8Hz), 8. 00 (1/2H, d, J=8.8Hz), 8. 3 4-8. 40 (1H, m), 8. 44 (1H, d, J=2.8Hz), 8. 6 1-8. 65 (1H, m), 10. 85 (1/2H, brs), 10. 96 (1/2H, brs)

5 ESI-MS (m/e): 477 [M+H]

実施例201

- 10 実施例200で得られた4-(2-フルオローフェノキシ)-5-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミン、及びピラジン-2-カルボン酸を用いて、実施例197と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。
- ¹HNMR (CDCl₃) δ: 3. 21 (3H, s), 7. 02-7. 08 (1 H, m), 7. 09-7. 17 (3H, m), 7. 11 (1/2H, s), 7. 34 (1/2H, dd, J=8. 6, 2. 7Hz), 7. 36 (1/2H, dd, J=8. 6, 2. 7Hz), 7. 42 (1/2H, s), 7. 43 (1/2H, s), 7. 74 (1/2H, s), 8. 01 (1/2H, d, J=8.
- 20 6Hz), 8. 02 (1/2H, d, J=8. 6Hz), 8. 46 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 58 (1/2H, dd, J=2. 7, 1. 6Hz), 8. 60 (1/2H, dd, J=2. 7, 1. 6Hz), 8. 60 (1/2H, dd, J=2. 7, 1. 6Hz), 8. 67 (1/2H, d, J=2. 7Hz), 8. 68 (1/2H, d, J=2. 7Hz), 9. 5 9 (1/2H, d, J=1. 6Hz), 9. 62 (1/2H, d, J=1. 6
- 25 Hz), 10. 47 (1/2H, brs), 10. 61 (1/2H, brs) ESI-MS (m/e): 478 [M+H]

実施例202

5-(2-7)ルオローフェノキシ)-2-(1H-ピラゾール-3-イル)-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール

実施例200で得られた4-(2-フルオローフェノキシ)-5-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)ーベンゼン-1,2-ジアミン15mgのジメチルホルムアミド0.5ml溶液に、1H-ピラゾール-3-カルボキサアルデヒド3.9mgを加え、反応液を90度にて30分間撹拌した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=9/1)にて精製し、表題化合物を白色固体として得た。

「HNMR(CDCl3) る:3.20(3H,s),6.94-6.99(1H,m),7.01-7.15(4H,m),7.25-7.65(2H,m),7.31(1H,dd,J=8.9,2.7Hz),7.66(1H,d,J=2.3Hz),7.98(1H,d,J=8.9Hz),8.40

15 (1H,d,J=2.7Hz)
ESI-MS(m/e):466[M+H]

実施例203

 $\frac{5-(2-7)(1-3)(1-3)}{3-4} = \frac{5-(2-7)(1-3)(1-3)(1-3)}{3-4} = \frac{3-4}{1} = \frac{$

実施例200で得られた4-(2-フルオローフェノキシ)-5-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)ーベンゼン-1,2-ジアミン15mgのジメチルホルムアミド0.5ml溶液に、1-メチル-1H-ピラゾール-3-カルボン酸4.3mg、ヒドロキシベンゾトリアゾール6.0mg、及び1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド・一塩酸塩8.5mgを加え、反応液を室温にて一終夜撹拌した。反応液を、クロロホルムにて希釈し、水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣にp-トルエンスルホン酸3mgを加え、反応液を

5

を120度にて2時間撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=15/1)にて精製し、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 3. 19 (3H, s), 3. 97 (3H, s), 6. 94-7. 00 (1H, m), 6. 99 (1/2H, brs), 7. 0 0-7. 14 (4H, m), 7. 27-7. 33 (1H, m), 7. 30 (1/2H, brs), 7. 40 (1/2H, brs), 7. 46 (1H, d, J=2. 4Hz), 7. 65 (1/2H, brs), 7. 98 (1H, d, J=8. 8Hz), 8. 42 (1H, d, J=2. 7Hz) ESI-MS (m/e): 480 [M+H]

実施例204

15 5-(2-Dロローフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-6-(6-メタ ンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -1 H-ベンズイミダゾール (工程1)

- 20 実施例196 (工程3)で得られた5-フルオロ-4-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び2-クロロフェノールを用いて、実施例196 (工程4)~(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。
- 25 (工程2)

5-(2-クロローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー<math>6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -1H-ベンズイミダゾールの製造

5

(工程1)で得られた4-(2-クロロフェノキシ)-5-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミン35mgのメタノール1ml溶液に、アニリン及びピリジン-2-カルボキサアルデヒド(1:1)の1Mメタノール溶液0.26mlを加え、反応液を60度にて一終夜撹拌した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を逆相中圧液体クロマトグラフィー[ODS-AS-360-CC(YMC社製)移動相:水ーアセトニトリル-0.1%トリフルオロ酢酸]にて精製した。得られたフラクションの溶媒を酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、表題化合物を淡黄色固体として得た。

10 ¹HNMR (CD₃OD) δ: 3. 17 (3H, s), 6. 92 (1H, d, J = 8. 0Hz), 7. 07 (1H, t, J=8. 0Hz), 7. 22 (1H, t, J=8. 0Hz), 7. 26-7. 66 (4H, m), 7. 66-7. 8
0 (1H, brs), 7. 90-8. 08 (2H, m), 8. 29 (1H, d, J=8. 0Hz), 8. 31 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 72 (1H, ts)

ESI-MS (m/e) : 493 [M+H]

実施例205

25

5-(2-クロローフェノキシ) - 2 - ピラジン - 2 - イルー6 - (6 - メタ)20ンスルホニルーピリジン - 3 - イルオキシ) - 1 H - ベンズイミダゾール実施例204(工程1)で得られた4-(2-クロローフェノキシ) - 5 -

実施例204 (工程1) で得られた4-(2-クロローフェノキシ) -5-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -ベンゼン-1, 2-ジアミン38mgのN-メチルピロリジノン0.5ml溶液に、メチル ピラジン-2-イミデート (Pyrazine-2-carboximidicacid methyl ester) 15mg及びメタンスルホン酸0.005mlを加え、反応液を120度にて20分間撹拌した。反応液を逆相中圧液体クロマトグラフィー[ODS-AS-360-CC(YMC社製)移動相:水-アセトニトリル-0.1%トリフルオロ酢酸] にて精製した。得られたフラクションの溶媒を酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水にて洗浄後、無水

硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去することにより、表題化合物を黄 色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 3. 20 (3H, s), 6. 97 (1H, d, J = 7. 8Hz), 7. 11 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 26 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 42 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 48 (1H, dd, J=8. 6, 2. 3Hz), 7. 60-7. 82 (2H, m), 8. 02 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 35 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 71 (1H, s), 8. 77 (1H, s), 9. 48 (1H, s) ESI-MS (m/e): 494 [M+H]

10

実施例206

5-(2-h)フルオロメチルーフェノキシ)-2-lリジン-2-lルー 6-(6-l)タンスルホニルーピリジン-3-lルオキシ)-1 H-lベンズイ = 2 y y y y y y

- 15 実施例196(工程3)で得られた5-フルオロー4-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び2-トリフルオロメチルフェノールを用いて、実施例196(工程4)乃至(工程6)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。
- ¹HNMR (CD₃OD) δ: 3. 17 (3H, s), 6. 93-6. 98 (1 H, m), 7. 21 (1H, t, J=7. 4Hz), 7. 40-7. 81 (6 H, m), 7. 97-8. 05 (2H, m), 8. 24-8. 39 (2H, m), 8. 73-8. 87 (1H, m) ESI-MS (m/e): 527 [M+H]

25

実施例207

5-(2-トリフルオロメチル-フェノキシ)-2-ピラジン-2-イルー 6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイ ミダゾール 実施例206で得られた4-(2-トリフルオロメチル-フェノキシ)-5-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1, 2-ジアミン、及びメチル ピラジン-2-イミデートを用いて、実施例205と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 3. 17 (3H, s), 6. 97 (1H, d, J = 7. 8Hz), 7. 22 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 46 (1H, dd, J=8. 6, 2. 3Hz), 7. 54 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 44-7. 60 (1H, m), 7. 65 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 84-7. 86 (1H, m), 8. 01 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 31 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 73 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 80 (1H, d, J=2. 3Hz), 9. 50 (1H, s) ESI-MS (m/e): 528 [M+H]

15 実施例208

実施例196 (工程3) で得られた5-フルオロ-4-(6-メタンスルホ20 ニルーピリジン-3-イルオキシ) -2-ニトローフェニルアミン、及び3-トリフルオロメチルフェノールを用いて、実施例196 (工程4) ~ (工程6) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 20 (3H, s), 7. 00-7. 15 (2 25 H, m), 7. 37 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 45-7. 55 (3 H, m), 7. 66 (1H, d, J=10.0Hz), 7. 76 (1H, br s), 7. 99-8. 04 (2H, m), 8. 30-8. 35 (2H, m), 8. 77 (1H, d, J=2.7Hz)

ESI-MS (m/e) : 527 [M+H]

実施例209

5

10

15

25

5-(4-トリフルオロメチル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー 6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイ ミダゾール

実施例196(工程3)で得られた5-フルオロ-4-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び4-トリフルオロメチルフェノールを用いて、実施例196(工程4)乃至(工程6)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 20 (3H, s), 6. 98 (2H, d, J = 8. 6Hz), 7. 46-7. 77 (4H, m), 7. 60 (2H, d, J = 8. 6Hz), 8. 00-8. 04 (2H, m), 8. 31 (1H, d, J = 3. 1Hz), 8. 34 (1H, d, J=8. 2Hz), 8. 78 (1H, d, J=4. 7Hz)

ESI-MS (m/e) : 527 [M+H]

実施例210

 5-(2-ジフルオロメチル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6 20 (6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダ ゾール

実施例196(工程3)で得られた5.-フルオロー4-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び2-ジフルオロメチルフェノールを用いて、実施例196(工程4)乃至(工程6)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 17 (3H, s), 6. 70 (1H, t, J = 55. 2Hz), 6. 87 (1H, d, J=7. 4Hz), 7. 18 (1H, t, J=7. 4Hz), 7. 40-7. 46 (2H, m), 7. 50-7. 5

9 (3H, m), 7. 59-7. 82 (1H, m), 7. 98-8. 04 (2 H, m), 8. 27-8. 35 (2H, m), 8. 76 (1H, brs) ESI-MS (m/e): 509 [M+H]

5 実施例211

5-(2-7)ルオロピリジン-3-7ルオキシ)-6-(6-8タンスルホニルピリジン-3-7ルオキシ)-2-8リジン-3-7ルオキシ)-2-8リジン-3-7ルカーバンズイミダゾール

実施例196 (工程3) で得られた5-フルオロ-4-(6-メタンスルホ 10 ニルーピリジン-3-イルオキシ) -2-ニトローフェニルアミン、及び ジャーナル オブ メディシナルケミストリー (Journal of Medicinal Chemistry)、1999年 第42巻、12号、2251頁-2259頁に記載されている方法にて合成した2-フルオローピ リジン-3-オールを用いて、実施例196 (工程4) 乃至 (工程6) と同様 の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表 題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 3. 21 (3H, s), 7. 11-7. 17 (1 H, m), 7. 22 (1/2H, s), 7. 29-7. 36 (2H, m), 7. 29-7. 36 (1/2H, m), 7. 40-7. 43 (1H, s), 7. 5 20 3 (1/2H, s), 7. 72 (1/2H, s), 7. 88-7. 93 (1H, m), 7. 93-7. 96 (1H, m), 7. 99-8. 03 (1H, m), 8. 37-8. 41 (2H, m), 8. 65-8. 67 (1H, m), 10. 78 (1/2H, brs), 10. 82 (1/2H, brs) ESI-MS (m/e): 478 [M+H]

実施例212

25

実施例 2 1 1 で得られた 4 ー (2 ー フルオローピリジンー 3 ー イルオキシ) ー 5 ー (6 ー メタンスルホニルーピリジンー 3 ー イルオキシ) ー ベンゼンー 1, 2 ー ジアミン、及びピラジンー 2 ー カルボン酸を用いて、実施例 1 9 7 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 3. 21 (3H, s), 7. 14-7. 19 (1 H, m), 7. 23 (1/2H, s), 7. 26-7. 40 (2H, m), 7. 46 (1/2H, s), 7. 54 (1/2H, s), 7. 56 (1/2H, s), 7. 96-8. 00 (1H, m), 8. 03 (1H, dd, J=8. 6, 3. 9Hz), 8. 41 (1H, dd, J=2. 7, 1. 6Hz), 8. 62 (1H, ddd, J=4. 7, 2. 7, 1. 6Hz), 8. 69-8. 71 (1H, m), 9. 62 (1H, dd, J=6. 3, 1. 6Hz), 10. 48 (1/2H, brs), 10. 56 (1/2H, brs) ESI-MS (m/e): 479 [M+H]

15

実施例213

5-(2-7)ルオロピリジン-3-7ルオキシ) -2-(1H-ピラゾー)-3-7ル) -6-(6-メタンスルホニ)-1 -1 -1 -1 -1 -1

- 20 実施例 2 1 1 で得られた 4 (2 フルオローピリジン 3 イルオキシ) 5 (6 メタンスルホニルーピリジン 3 イルオキシ) ベンゼン 1, 2 ジアミン、及び1 H ピラゾール 3 カルボキサアルデヒドを用いて、実施例 2 0 2 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。
- ¹HNMR (CDCl₃) δ : 3. 21 (3H, s), 7. 08 (1H, d, J = 2. 3Hz), 7. 09-7. 19 (1H, m), 7. 19-7. 49 (4 H, m), 7. 71 (1H, d, J=2. 3Hz), 7. 88-7. 96 (1 H, m), 7. 97-8. 03 (1H, m), 8. 36 (1H, d, J=2. 7Hz)

ESI-MS (m/e) : 467 [M+H]

実施例214

実施例211で得られた4-(2-フルオローピリジン-3-イルオキシ)-5-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミン、及び1-メチル-1H-ピラゾール-3-カルボン酸を用いて、実施例203と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 3. 20 (3H, s), 4. 00 (3H, s),
7. 00 (1H, d, J=2. 4Hz), 7. 10-7. 16 (1H, m),
7. 19 (1/2H, brs), 7. 26-7. 33 (2H, m), 7. 35

15 (1/2H, brs), 7. 48 (1H, d, J=2. 4Hz), 7. 52
(1/2H, brs), 7. 67 (1/2H, brs), 7. 91-7. 94
(1H, m), 8. 00 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 37 (1H, d, J=2. 5Hz), 10. 13 (1H, brs)

ESI-MS (m/e): 481 [M+H]

20

10

実施例215

5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-メ タンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール

25 実施例196 (工程3)で得られた5-フルオロー4-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び参考例2で得られた2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-オールを用いて、実施例196 (工程4)乃至(工程6)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (DMSO-d₆) δ : 3. 22 (3H, s), 7. 19-7. 27 (1H, m), 7. 29-7. 86 (6H, m), 7. 95-8. 07 (3H, m), 8. 33-8. 35 (1H, m), 8. 45-8. 48 (1H, m), 8. 77 (1H, s).

5 ESI-MS (m/e): 526 [M+H]

実施例216

<u>5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-メ</u> タンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1

10 Hーベンズイミダゾール

実施例215で得られた4-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-5-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミン、及びメチル ピラジン-2-イミデートを用いて、実施例205と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (DMSO-d₆) δ: 3. 20 (3H, s), 7. 21 (1H, d d, J=7. 8, 4. 9Hz), 7. 30-7. 90 (4H, m), 7. 62 (1H, t, J=72. 6Hz), 7. 94 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 97 (1H, d, J=4. 8Hz), 8. 45 (1H, d, J=2. 7H z), 8. 77-8. 83 (2H, m), 9. 48 (1H, s) ESI-MS (m/e): 527 [M+H]

実施例217

15

実施例 2 1 5 で得られた 4 - (2 - ジフルオロメトキシーピリジン- 3 - イルオキシ)- 5 - (6 - メタンスルホニルーピリジン- 3 - イルオキシ)- ベンゼン- 1 , 2 - ジアミン、及び 1 - メチル- 1 H - ピラゾール- 3 - カルボ

ン酸を用いて、実施例203と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (DMSO-d₆) δ : 3. 22 (3H, s), 4. 00 (3H, s), 6. 88 (1H, d, J=2. 2Hz), 7. 17-7. 82 (6H, m), 7. 90-7. 99 (3H, m), 8. 42-8. 45 (1H, m) ESI-MS (m/e): 529 [M+H]

実施例218

5

5-(2-シアノピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-メタンスルホニル 10 ピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダ ゾール

(工程1)

4- (6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトロー 5- (1-オキシーピリジン-3-イルオキシ)-フェニルアミンの合成

15 実施例196 (工程3)で得られた5-フルオロ-4-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び1-オキシーピリジン-3-オールを用いて、実施例196 (工程4)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

20 (工程2)

4-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトロー5-(2-シアノーピリジン-3-イルオキシ)-フェニルアミンの合成4-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトロー5-(1-オキシーピリジン-3-イルオキシ)-フェニルアミン216mgのアセトニトリル6m1溶液に、トリメチルシリルニトリル0.90m1、及びトリエチルアミン0.90m1を加えた後、反応液を加熱還流下、一終夜撹拌した。溶媒を減圧留去した後、1,1,1,3,3,3-ヘキサメチルジシラザンを加え、反応液を加熱還流下、1時間撹拌した。反応液をシリカゲルカ

ラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=30/1) . にて精製し、表題化合物を得た。

(工程3)

5-(2-シアノピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-メタンスルホニ5 ルピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾールの製造

実施例219

実施例218 (工程3) で得られた4-(2-シアノピリジン-3-イルオキシ) -5-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -ベンゼン-1, 2-ジアミン、及びピラジン-2-カルボン酸を用いて、実施例197と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 3. 23 (3/2H, s), 3. 24 (3/2H, s), 7. 21-7. 26 (2H, m), 7. 42-7. 48 (1H, m),

7. 55 (1 H, d, J=1.2 Hz), 7. 80 (1/2 H, s), 7. 82 (1/2 H, s), 8. 04 (1/2 H, s), 8. 06 (1/2 H, s),
8. 19-8. 21 (1 H, m), 8. 41 (1 H, dd, J=4.5, 1.2 Hz), 8. 65 (1 H, dd, J=3.9, 2.3 Hz), 8. 73 (1 H, d, J=2.3 Hz), 9. 65 (1 H, d, J=1.2 Hz), 10. 99 (1 H, brs)ESI-MS (m/e) : 486 [M+H]

実施例220

実施例218 (工程3) で得られた4-(2-シアノピリジン-3-イルオキシ) -5-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -ベンゼ

15 ン-1, 2-ジアミン、及び1H-ピラゾール-3-カルボキサアルデヒドを 用いて、実施例202と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを 組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 3. 22 (3H, s), 7. 12 (1H, d, J = 2. 3Hz), 7. 17-7. 25 (2H, m), 7. 40-7. 48 (2

20 H, m), 7. 71-7. 74 (1H, m), 7. 72 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 00-8. 03 (1H, m), 8. 17-8. 21 (1H, m), 8. 38-8. 41 (1H, m) ESI-MS (m/e): 474 [M+H]

25 実施例 2 2 1

5-(2-シアノ-フェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) <math>-1 H-ベンズイミダゾール (工程1)

3 - フルオロ - 4 - (6 - エタンスルホニルーピリジン - 3 - イルオキ . シ) - フェニルアミンの合成

実施例196(工程1)で得られた(3-フルオロー4-ヒドロキシーフェニル)-カルバミン酸 tert-ブチルエステル10.0gのジメチルホルムアミド150m1溶液に、5-クロロー2-エタンスルホニルーピリジン10.9g、及び炭酸セシウム21.6gを加え、反応液を100度にて3時間撹拌した。溶媒を減圧留去した後、クロロホルムにて希釈し、飽和重曹水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/9)にて精製し、粗生成物を得た。得られた粗生成物を4規定塩酸ージオキサンに溶解し、室温にて1時間撹拌した。溶媒を減圧留去した後、クロロホルムにて希釈し、水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/9)にて精製し、表題化合物を得た。

15 (工程2)

5-フルオロ-4-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミンの合成

3-フルオロー4-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-フェニルアミン10.5gのトリフルオロ酢酸100m1溶液に、硝酸20 カリウム3.8gを加え、反応液を室温にて1時間撹拌した後、溶媒を減圧留去した。残渣を酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/2)にて精製し、表題化合物を得た。

25 (工程3)

5-(2-シアノーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イルー<math>6-(6-x) タンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -1H-ベンズイミダゾールの 製造

5-フルオロー4-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキ シ) -2-ニトローフェニルアミン150mgのN-メチルピロリジノン3m 1溶液に、2-ヒドロキシーベンゾニトリル60mg、及び炭酸カリウム70 mgを加え、反応液を90度にて5時間撹拌した。反応液に水を加えた後、沈 殿物を濾取することにより、粗生成物を得た。得られた粗生成物のメタノール 5ml溶液に、展開ラネーニッケル触媒10mg、及びヒドラジン・一水和物 0.12mlを加え、反応液を1時間撹拌した。触媒を濾去後、溶媒を減圧留 去し、粗生成物160mgを得た。得られた粗生成物35mgのメタノール3 m1溶液に、アニリン及びピリジン-2-カルボキサアルデヒド(1:1)の 1 M メタノール溶液 0.20 m l を加え、反応液を80度にて一終夜撹拌した。 10 溶媒を減圧留去した後、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(K i eselgelTM60F254、Art5744 (メルク社製)、クロロホ ルム/メタノール=15/1)にて精製し、表題化合物を黄色固体として得た。 ¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 27 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 7 (2H, q, J=7.4Hz), 6. 91 (1H, d, J=7.8Hz), 15 7. 19 (1H, t, J=7.8Hz), 7. 43 (1H, d, J=7.8Hz), 7. 50-7. 60(2H, m), 7. 60-7. 90(3H, m), 7. 99-8. 04 (2H, m), 8. 26 (1H, s), 8. 34 (1H, d, J = 7.8 Hz), 8.77 (1H, s)

20 ESI-MS (m/e): 498 [M+H]

実施例222

 $5 - (2 - \nu 7 / - 7 + \nu) - 2 - \nu 7 / 2 - 4 /$

25 実施例221 (工程3) で得られた4-(2-シアノーフェノキシ) -5- (6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -ベンゼン-1, 2- ジアミン、及びメチル ピラジン-2-イミデートを用いて、実施例205と 同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、 表題化合物を褐色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 28 (3H, t, J=7. 6Hz), 3. 3 8 (2H, q, J=7. 6Hz), 6. 94 (1H, d, J=7. 6Hz), 7. 21 (1H, t, J=7. 6Hz), 7. 45 (1H, dd, J=8. 6, 2. 7Hz), 7. 58 (1H, td, J=7. 6, 1. 8Hz), 7. 66 (1H, d, J=7. 6Hz), 7. 68-7. 90 (2H, m), 8. 03 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 28 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 75 (1H, d, J=2. 0Hz), 8. 82 (1H, dd, J=2. 0, 1. 2Hz), 9. 54 (1H, d, =1. 2Hz) ESI-MS (m/e): 499 [M+H]

10

5

実施例223

5-(2-7)ルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾール

実施例221 (工程2)で得られた5-フルオロ-4-(6-エタンスルホ 15 ニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び2-フルオローフェノールを用いて、実施例221 (工程3)と同様の方法、これ に準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無 色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 18-1. 24 (3H, m), 3. 02-3. 20 41 (2H, m), 6. 97-7. 40 (5H, m), 7. 47-7. 77 (3H, m), 7. 96-8. 04 (2H, m), 8. 30 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 39-8. 42 (1H, m), 8. 73-8. 78 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 491 [M+H]

25

実施例224

5-(2-7)ルオローフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾール

実施例223で得られた4-(2-フルオローフェノキシ)-5-(6-エータンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミン、及びメチル ピラジン-2-イミデートを用いて、実施例205と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 22 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 8 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 52 (1H, dd, J=3. 1, 8. 6Hz), 7. 00-7. 80 (6H, m), 8. 04 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 42 (1H, d, J=3. 1Hz), 8. 72 (1H, s), 8. 79 (1H, s), 9. 49 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 492 [M+H]

実施例225

5

10

20

実施例223で得られた4-(2-フルオローフェノキシ)-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミン、及び1H-ピラゾール-3-カルボキサアルデヒドを用いて、実施例202と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 22 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 0-3. 42 (2H, m), 6. 88 (1H, d, J=1. 6Hz), 6. 9 9-7. 04 (1H, m), 7. 07-7. 20 (3H, m), 7. 22-7.

25 43 (1H, m), 7. 49 (1H, dd, J=7. 8, 3. 1Hz), 7. 56-7.68 (1H, m), 7. 83 (1H, d, J=1.6Hz), 8. 02 (1H, d, J=7.8Hz), 8. 39 (1H, d, J=3.1Hz) ESI-MS (m/e): 480 [M+H]

実施例 2 2 6

5-(2, 3-i)フルオローフェノキシ)-2-lリジン-2-lルー6- (6-x9)スルホニルーピリジン-3-lルオキシ)-1 H-iンズイミダゾール

- 5 実施例221 (工程2) で得られた5-フルオロー4-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -2-ニトローフェニルアミン、及び2, 3-ジフルオローフェノールを用いて、実施例221 (工程3) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。
- 10 ¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 29 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 8 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 69-6. 75 (1H, m), 6. 9 1-7. 02 (2H, m), 7. 20 (1/2H, s), 7. 27-7. 34 (1H, m), 7. 37-7. 47 (1H, m), 7. 41 (1/2H, s), 7. 53 (1/2H, s), 7. 72 (1/2H, s), 7. 87-7. 92 15 (1H, m), 8. 00 (1/2H, d, J=8. 7Hz), 8. 01 (1/2H, d, J=8. 7Hz), 8. 36-8. 41 (1H, m), 8. 42 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 63-8. 67 (1H, m), 10. 7

ESI-MS (m/e) : 509 [M+H]

5 (1/2H, brs), 10.80 (1/2H, brs)

20

実施例227

5-(2,3-ジフルオローフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダ ゾール

25 実施例 2 2 6 で得られた 4 - (2, 3 - ジフルオローフェノキシ) - 5 - (6 - エタンスルホニルーピリジン - 3 - イルオキシ) - ベンゼン - 1, 2 - ジアミン、及びピラジン - 2 - カルボン酸を用いて、実施例 1 9 7 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 29 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 8 (1H, q, J=7. 4Hz), 3. 39 (1H, q, J=7. 4Hz), 6. 72-6. 78 (1H, m), 6. 92-7. 05 (2H, m), 7. 2 2 (1/2H, s), 7. 33 (1/2H, dd, J=8. 8, 2. 7Hz), 5 7. 34 (1/2H, dd, J=8. 8, 2. 7Hz), 7. 45 (1/2H, s), 7. 53 (1/2H, s), 7. 75 (1/2H, s), 8. 01 (1 /2H, d, J=8. 8Hz), 8. 02 (1/2H, d, J=8. 8Hz), 8. 43 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 60 (1/2H, dd, J=2. 5, 1. 6Hz), 8. 62 (1/2H, dd, J=2. 5, 1. 6Hz), 10 8. 69 (1/2H, d, J=2. 5Hz), 8. 70 (1/2H, d, J= 2. 5Hz), 9. 61 (1/2H, d, J=1. 6Hz), 9. 63 (1/2H, d, J=1. 6Hz), 10. 62 (1/2H, brs) ESI-MS (m/e): 510 [M+H]

15

実施例228

5-(2, 3-i)フルオローフェノキシ)-2-(1-i) -2+i -2+i

- 20 実施例226で得られた4-(2,3-ジフルオローフェノキシ)-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミン、及び1-メチル-1H-ピラゾール-3-カルボン酸を用いて、実施例203と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。
- ¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 29 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 7 (1H, q, J=7. 4Hz), 3. 38 (1H, q, J=7. 4Hz), 3. 97 (2H, s), 3. 98 (1H, s), 6. 65-6. 75 (1/3 H, m), 6. 87 (1/2H, brs), 6. 89-7. 01 (3H, m), 7. 10-7. 19 (1H, m), 7. 26-7. 38 (1H, m), 7. 3

0 (1/2H, s), 7. 45 (2/3H, d, J=2. 3Hz), 7. 47 (1/3H, d, J=2. 3Hz), 7. 50-7. 53 (1/6H, m), 7. 62-7. 67 (1/2H, m), 7. 95-8. 05 (1H, m), 8. 39 (1/3H, d, J=2. 5Hz), 8. 54 (2/3H, d, J=2. 5Hz), 10. 00-10. 25 (1H, m) ESI-MS (m/e): 512 [M+H]

実施例229

5

15

5-(2,4-ジフルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-10 (6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダ ゾール

実施例221 (工程2)で得られた5-フルオロ-4-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び2,4-ジフルオローフェノールを用いて、実施例221 (工程3)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 29 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3
7 (1H, q, J=7. 4Hz), 3. 38 (1H, q, J=7. 4Hz),
6. 81-6. 95 (2H, m), 6. 95-7. 05 (1H, m), 7. 0
20 6 (1/2H, s), 7. 33 (1/2H, s), 7. 32 (1/2H, dd,
J=8. 6, 2. 7Hz), 7. 34 (1/2H, dd, J=8. 6, 2. 7
Hz), 7. 37-7. 41 (1H, m), 7. 40 (1/2H, s), 7.
70 (1/2H, s), 7. 86-7. 91 (1H, m), 8. 00 (1/2
H, d, J=8. 6Hz), 8. 01 (1/2H, d, J=8. 6Hz), 8.
25 34-8. 39 (1H, m), 8. 46 (1H, d, J=2. 7Hz), 8.
62-8. 67 (1H, m), 10. 67 (1/2H, brs), 10. 76
(1/2H, brs)

ESI-MS (m/e) : 509 [M+H]

実施例230

- 5 実施例229で得られた4-(2,4-ジフルオローフェノキシ)-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミン、及びピラジン-2-カルボン酸を用いて、実施例197と同様の方 法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化 合物を無色固体として得た。
- 10 ¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 30 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 8 (1H, q, J=7. 4Hz), 3. 39 (1H, q, J=7. 4Hz), 6. 82-6. 95 (2H, m), 6. 98-7. 05 (1H, m), 7. 0 8 (1/2H, s), 7. 34 (1/2H, dd, J=8. 6, 2. 7Hz), 7. 35 (1/2H, dd, J=8. 6, 2. 7Hz), 7. 38 (1/2H,
- 15 s), 7. 44 (1/2H, s), 7. 74 (1/2H, s), 8. 02 (1 /2H, d, J=8. 6Hz), 8. 03 (1/2H, d, J=8. 6Hz), 8. 46 (1/2H, d, J=2. 7Hz), 8. 47 (1/2H, d, J=2. 7Hz), 8. 58 (1/2H, dd, J=2. 7, 1. 6Hz), 8. 60 (1/2H, dd, J=2. 7, 1. 6Hz), 8. 60 (1/2H, dd, J=2. 7, 1. 6Hz), 8.
- 20 J=2.7Hz), 8. 68 (1/2H, d, J=2.7Hz), 9. 59 (1/2H, d, J=1.6Hz), 9. 61 (1/2H, d, J=1.6Hz), 9. 61 (1/2H, d, J=1.6Hz), 10. 54 (1/2H, brs), 10. 69 (1/2H, brs) ESI-MS (m/e):510[M+H]

25 実施例231

実施例229で得られた4-(2,4-ジフルオローフェノキシ)-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミン、及び1-メチル-1H-ピラゾール-3-カルボン酸を用いて、実施例203と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 28 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 8 (2H, q, J=7. 4Hz), 3. 98 (3H, s), 6. 78-6. 8 5 (1H, m), 6. 85-6. 93 (1H, m), 6. 93-6. 98 (1H, m), 6. 93-6. 98 (1/2H, m), 6. 99 (1H, d, J=2. 3Hz), 7. 02 (1/2H, brs), 7. 27-7. 34 (1H, m), 7. 36 (1/2H, brs), 7. 46 (1H, d, J=2. 3Hz)

- z), 7. 64 (1/2H, brs), 7. 99 (1H, d, J=8. 6H z), 8. 43 (1H, d, J=2. 7Hz), 10. 19 (1/2H, br
- s), 10. 29 (1/2H, brs)
- 15 ESI-MS (m/e): 512 [M+H]

実施例232

10

20

25

5-(2,5-ジフルオロ-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダ ゾール

実施例221(工程2)で得られた5-フルオロ-4-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び2,5-ジフルオローフェノールを用いて、実施例221(工程3)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 23 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 8 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 76-6. 89 (2H, m), 7. 1 5-7. 24 (1H, m), 7. 49-7. 55 (3H, m), 7. 71 (1 H, s), 8. 01 (1H, td, J=7. 4, 2. 3Hz), 8. 04 (1 H, d, J=7.4Hz), 8. 32 (1H, d, J=7.4Hz), 8. 4 0 (1H, d, J=2.3Hz), 8. 77 (1H, d, J=4.3Hz) ESI-MS (m/e): 509 [M+H]

5 実施例233

5-(2, 5-3)フルオローフェノキシ)-2-2リジン-1-3キシド-22-イル-6-(6-1)フスルホニル-2リジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール

実施例232で得られた5-(2,5-ジフルオロ-フェノキシ)-2-ピ 10 リジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール7.5mgのクロロホルム1.5ml溶液に、m-クロロ過安息香酸7.5mgを加えた後、反応液を45度にて1時間撹拌した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を逆相中圧液体クロマトグラフィー [ODS-AS-360-CC (YMC社製)移動相:水-アセトニトリル-

15 0.1%トリフルオロ酢酸]にて精製した。得られたフラクションの溶媒を酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。 溶媒を減圧留去し、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 23 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 8 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 78-6. 90 (2H, m), 7. 2

20 0 (1H, td, J=9. 8, 5. 1Hz), 7. 52 (1H, dd, J=6. 6, 3. 1Hz), 7. 56 (1H, s), 7. 62 (1H, t, J=8. 2 Hz), 7. 73 (1H, t, J=8. 2Hz), 7. 78 (1H, s), 8. 04 (1H, d, J=8. 2Hz), 8. 41 (1H, d, J=3. 1Hz), 8. 51 (1H, d, J=6. 6Hz), 8. 64 (1H, d, J=8. 2Hz)

ESI-MS (m/e) : 525 [M+H]

実施例234

25

z)

実施例232で得られた4-(2,5-ジフルオローフェノキシ)-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミン、及びメチル ピラジン-2-イミデートを用いて、実施例205と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 24 (3H, t, J=6. 9Hz), 3. 3 10 8 (2H, q, J=6. 9Hz), 6. 77-6. 91 (2H, m), 7. 1 7-7. 24 (1H, m), 7. 51 (1H, s), 7. 52 (1H, dd, J=7. 4, 4. 3Hz), 7. 74 (1H, s), 8. 04 (1H, d, J =7. 4Hz), 8. 41 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 74 (1H, d, J=4. 3Hz), 8. 80 (1H, dd, J=2. 3, 1. 8Hz), 15 9. 51 (1H, d, J=1. 8Hz) ESI-MS (m/e): 510 [M+H]

実施例235

25

 5-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6 20 (6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダ ゾール

実施例221(工程2)で得られた5-フルオロ-4-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び2,6-ジフルオローフェノールを用いて、実施例221(工程3)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 29 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 8 (1H, q, J=7. 4Hz), 3. 39 (1H, q, J=7. 4Hz), 6. 68-6. 75 (1/2H, m), 6. 90-7. 00 (2H, m), 7. $12-7.\ 26\ (1\,H,\ m)$, $7.\ 27-7.\ 53\ (3\,H,\ m)$, $7.\ 68-7.\ 72\ (1/2\,H,\ m)$, $7.\ 84-7.\ 92\ (1\,H,\ m)$, $7.\ 98-8.$ $04\ (1\,H,\ m)$, $8.\ 31-8.\ 39\ (1\,H,\ m)$, $8.\ 41\ (1/2\,H,\ d,\ J=2.\ 3\,Hz)$, $8.\ 56\ (1/2\,H,\ d,\ J=2.\ 3\,Hz)$, $8.\ 5$ $7-8.\ 63\ (1\,H,\ m)$, $10.\ 59-10.\ 88\ (1\,H,\ m)$ $ESI-MS\ (m/e):509\ [M+H]$

実施例236

15

5-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-610 (6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダ ゾール

実施例235で得られた4-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミン、及びピラジン-2-カルボン酸を用いて、実施例197と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 29 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 8 (1/2H, q, J=7. 4Hz), 3. 39 (1H, q, J=7. 4Hz), 3. 40 (1/2H, q, J=7. 4Hz), 6. 73-6. 78 (1) 20 /2H, m), 6. 93-7. 04 (2H, m), 6. 93-7. 04 (1/2H, m), 7. 14-7. 20 (1/2H, m), 7. 22 (1/4H, s), 7. 31-7. 42 (1H, m), 7. 44 (1/4H, s), 7. 45 (1/4H, s), 7. 53 (1/4H, s), 7. 74 (1/4H, s), 7. 75 (1/4H, s), 8. 00-8. 05 (1H, m), 8. 43 (1) 25 /2H, d, J=2. 7Hz), 8. 56 (1/4H, dd, J=2. 5, 1. 6Hz), 8. 57 (1/2H, d, J=2. 7Hz), 8. 59 (1/4H, dd, J=2. 5, 1. 6Hz), 8. 61 (1/4H, dd, J=2. 5, 1. 6Hz), 8. 61 (1/4H, dd, J=2. 5, 1. 6Hz), 8. 66 (1/4H, d, J=2. 5Hz), 8. 67 (1/4H, d, J=2.

 $5 \, Hz$), 8. 68 (1/4H, d, J=2. $5 \, Hz$), 8. 69 (1/4H, d, J = 2.5 Hz), 9.56 (1/4H, d, J = 1.6 Hz), 9.6 0 (1/4H, d, J=1.6Hz), 9.61 (1/4H, d, J=1.6Hz), 9. 63 (1/4H, d, J=1. 6Hz), 10. 36 (1/4H, brs), 10. 48 (1/4H, brs), 10. 51 (1/4H, br s), 10. 57 (1/4H, brs)ESI-MS (m/e) : 510 [M+H]

実施例237

5-(2, 6-ジフルオローフェノキシ) -2-(1-メチルー<math>1H-ピラ 10 ゾールー3-イル)-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキ シ) -1H-ベンズイミダゾール

実施例235で得られた4-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミン、及び1-メチル-1H-ピラゾール-3-カルボン酸を用いて、実

15 施例203と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせ ることにより、表題化合物を無色固体として得た。

 1 HNMR (CDCI $_{3}$) $\delta:1.$ 29 (3H, t, J=7.4Hz), 3.3 8 (2H, q, J=7.4Hz), 3. 96 (3H, s), 6. 87 (1/2)

- H, brs), 6. 93-7. 00 (3H, m), 7. 10-7. 17 (1H, 20 m), 7. 18 (1/2H, s), 7. 30 (1/2H, s), 7. 32-7. 40 (1H, m), 7.34 (1H, d, J=2.5Hz), 7.63 (1/ 2H, brs), 7. 98-8. 03 (1H, m), 8. 54 (1H, d, J = 2. 7 Hz), 10. 18 (1/2H, brs), 10. 35 (1/2H,
- brs) ESI-MS (m/e) : 512 [M+H]

実施例238

25

5-(2-トリフルオロメトキシ-フェノキシ)-2-ピラジン-2-イルー 6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイ ミダゾール

実施例221 (工程2) で得られた5-フルオロー4-(6-エタンスルホ ニルーピリジン-3-イルオキシ) -2-ニトローフェニルアミン、及び2-トリフルオロメトキシーフェノールを用いて、実施例196 (工程4)、(工 程5)、及び実施例205と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法 とを順次組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 27 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3

- 10 6 and 3.37 (total 2H, each q, J=7.4Hz),
 - 6. 95-7. 00 (1H, m), 7. 12-7. 46 (5H, m), 7. 5
 - 0 and 7.76 (total 1H, each s), 7.98 an
 - d 8.00 (total 1H, each d, J=8.8Hz), 8.4
 - 1 (1H, d, J=2.7Hz), 8. 59-8.62 (1H, m), 8. 6
- 15 8 (1H, d, J=2.4Hz), 9. 61 and 9. 63 (total 1H, each d, J=1.6Hz)

ESI-MS (m/e) : 558 [M+H]

実施例239

25

20 5-(2-7)ルオロピリジン-3-7ルオキシ)-6-(6-x9)スルホニ ルピリジン-3-7ルオキシ)-2-ピリジン-2-7ル-1 H-ベンズ7 ダゾール

実施例221 (工程2)で得られた5-フルオロー4-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び2-フルオローピリジン-3-オールを用いて、実施例221 (工程3)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 29 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 8 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 11-7. 16 (1H, m), 7. 2 4 (1/2H, s), 7. 26-7. 35 (2H, m), 7. 41-7. 45 (1H, m), 7. 43 (1/2H, s), 7. 5.5 (1/2H, s), 7. 7. 7. (1/2H, s), 7. 88-7. 94 (2H, m), 7. 99-8. 0 3 (1H, m), 8. 38-8. 41 (2H, m), 8. 65-8. 67 (1H, m), 10. 94 (1/2H, brs), 10. 98 (1/2H, brs)

ESI-MS (m/e) : 492 [M+H]

実施例240

実施例239で得られた4-(2-フルオロピリジン-3-イルオキシ)-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,

15 2 - ジアミン、及びピラジン-2-カルボン酸を用いて、実施例197と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 30 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 8 (1H, q, J=7. 4Hz), 3. 39 (1H, q, J=7. 4Hz),

- 20 7. 13-7. 24 (1H, m), 7. 24 (1/2H, s), 7. 26-7. 39 (2H, m), 7. 47 (1/2H, s), 7. 56 (1/2H, s), 7. 77 (1/2H, s), 7. 95-8. 05 (2H, m), 8. 40 (1 H, d, J=2. 3Hz), 7. 62 (1/2H, dd, J=2. 4, 1. 6 Hz), 8. 63 (1/2H, dd, J=2. 4, 1. 6 Hz), 8. 70
- 25 (1/2H, d, J=2.4Hz), 8. 71 (1/2H, d, J=2.4Hz), 9. 62 (1/2H, d, J=1.6Hz), 9. 63 (1/2H, d, J=1.6Hz), 10. 45 (1/2H, brs), 10. 51 (1/2H, brs)

ESI-MS (m/e) : 493 [M+H]

実施例241

5-(2-7)ルオロピリジン-3-7ルオキシ) -2-(1H-ピラゾーN-3-7ル) -6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-7ルオキシ) -1

5 <u>Hーベン</u>ズイミダゾール

実施例239で得られた4-(2-フルオロピリジン-3-イルオキシ)-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミン、及び1H-ピラゾール-3-カルボキサアルデヒドを用いて、実施例202と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ:1. 29 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 7 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 07 (1H, d, J=2. 7Hz), 7. 08-7. 13 (1H, m), 7. 20 (1/2H, brs), 7. 2 4-7. 30 (2H, m), 7. 34 (1/2H, brs), 7. 52 (1/2H, brs), 7. 65 (1/2H, brs), 7. 71 (1H, d, J=2. 7Hz), 7. 88-7. 92 (1H, m), 7. 99 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 33 (1H, d, J=2. 7Hz) ESI-MS (m/e):481 [M+H]

20 実施例242

10

5-(2-クロロピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホニル ピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダ ゾール

実施例221 (工程2) で得られた5-フルオロ-4-(6-エタンスルホ25 ニルーピリジン-3-イルオキシ) -2-ニトローフェニルアミン、及び2-クロローピリジン-3-オールを用いて、実施例221 (工程3) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ:1. 29 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 8 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 14-7. 20 (2H, m), 7. 2 8 (1/2H, s), 7. 20-7. 31 (1H, m), 7. 40-7. 46 (1H, m), 7. 46 (1/2H, s), 7. 60 (1/2H, s), 7. 5 76 (1/2H, s), 7. 88-7. 93 (1H, m), 8. 00 (1/2 H, d, J=8. 6Hz), 8. 01 (1/2H, d, J=8. 6Hz), 8. 11-8. 16 (1H, m), 8. 31-8. 35 (1H, m), 8. 38-8. 42 (1H, m), 8. 64-8. 68 (1H, m), 10. 82-10. 95 (1H, m)

10 ESI-MS (m/e): 508 [M+H]

実施例243

15 <u>ゾール</u>

20

実施例242で得られた4-(2-クロロピリジン-3-イルオキシ)-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)ーベンゼン-1,2-ジアミン、及びピラジン-2-カルボン酸を用いて、実施例197と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 29 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3
7 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 18-7. 24 (2H, m), 7. 3
0 (1/2H, s), 7. 31 (1/2H, dd, J=8. 6, 2. 7Hz),
7. 32 (1/2H, dd, J=8. 6, 2. 7Hz), 7. 51 (1/2H,
25 s), 7. 61 (1/2H, s), 7. 81 (1/2H, s), 8. 02 (1/2H, d, J=8. 6Hz),
8. 15-8. 20 (1H, m), 8. 35 (1/2H, d, J=2. 7Hz), 8. 36 (1/2H, d, J=2. 7Hz), 8. 63 (1/2H, d, J=2. 3, 1. 6Hz), 8. 64 (1/2H, dd, J=2. 3, 1.

 $6 \, \text{Hz}$), 8. 72 (1/2H, d, J=2. 3Hz), 8. 73 (1/2H, d, J=2. 3Hz), 9. 64 (1/2H, d, J=1. 6Hz), 9. 6 5 (1/2H, d, J=1. 6Hz), 10. 60 (1/2H, brs), 10. 68 (1/2H, brs)

5 ESI-MS (m/e): 509 [M+H]

実施例244

10 <u>キシ)-1H-ベンズイミダゾール</u>

実施例 2 4 2 で得られた 4 - (2 - ρ - - ρ - ρ

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 29 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 7 (2H, q, J=7. 4Hz), 4. 01 (3H, s), 7. 01 (1H, d, J=2. 3Hz), 7. 12-7. 17 (2H, m), 7. 26 (1H, dd, J=8. 8, 2. 7Hz), 7. 39 (1/2H, brs), 7. 48 20 (1/2H, brs), 7. 49 (1H, d, J=2. 3Hz), 7. 58 (1/2H, brs), 7. 69 (1/2H, brs), 7. 99 (1H, d, J=8. 8Hz), 8. 10-8. 15 (1H, m), 8. 31 (1H, d,

J=2.7 Hz), 10.28 (1H, brs)

ESI-MS (m/e) : 511 [M+H]

25

15

実施例245

 $5-(2-\nu r) - 3- (1-\nu r) - 3- (6-\nu r) - 3- (6-\nu r) - 3- (6-\nu r) - 3- (6-\nu r) - 2- (6-\nu r) - 2-$

実施例221(工程2)で得られた5-フルオロ-4-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び1-オキシーピリジン-3-オールを用いて、実施例218と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 30 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 7 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 12-7. 26 (3H, m), 7. 3 8-7. 45 (2H, m), 7. 45 (1/2H, s), 7. 46 (1/2H, s), 7. 75 (1H, s), 7. 89-7. 94 (1H, m), 7. 99-8. 05 (1H, m), 8. 22-8. 26 (1H, m), 8. 39-8. 4 3 (1H, m), 8. 67-8. 70 (1H, m), 10. 88 (1H, br s)

ESI-MS (m/e) : 499 [M+H]

15 実施例246

5

10

実施例245で得られた4-(2-シアノピリジン-3-イルオキシ)-20 5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1, 2-ジアミン、及びピラジン-2-カルボン酸を用いて、実施例197と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDC I₃) δ: 1. 35 (3/2H, t, J=7. 4Hz), 1. 25 37 (3/2H, t, J=7. 4Hz), 3. 38 (1H, q, J=7. 4Hz), 3. 39 (1H, q, J=7. 4Hz), 7. 19-7. 26 (2H, m), 7. 42-7. 47 (1H, m), 7. 53 (1/2H, s), 7. 54 (1/2H, s), 7. 80 (1/2H, s), 7. 81 (1/2H, s), 8. 04 (1/2H, d, J=8. 6Hz), 8. 05 (1/2H, d, J= 8. $6 \, \text{Hz}$), 8. $2 \, 2 - 8$. 25 (1 H, m), 8. $4 \, 0 - 8$. 43 (1 H, m), 8. $6 \, 4 - 8$. 66 (1 H, m), 8. 73 (1 H, d, J=2.5 Hz), 9. 65 (1 H, d, J=1.5 Hz), 10. 87 (1/2 H, brs), 10. 90 (1/2 H, brs)

5 ESI-MS (m/e) : 500 [M-H]

実施例247

<u>5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エ</u> <u>タンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1</u>

10 <u>H</u>-ベンズイミダゾール

実施例221 (工程2)で得られた5-フルオロー4-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-オールを用いて、実施例221 (工程3)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (DMSO-d₆) δ : 1. 10 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 36 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 18-7. 25 (1H, m), 7. 31-7. 87 (6H, m), 7. 94-8. 07 (3H, m), 8. 32-8. 36 (1H, m), 8. 46-8. 49 (1H, m), 8. 77 (1H,

20 s)

15

ESI-MS (m/e) : 540 [M+H]

実施例248

5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エ 25 タンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール

実施例247で得られた4-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ) <math>-5-(6-x タンスルホニルーピリジン-3- イルオキシ) - ベンゼン-1, 2-ジアミン、及びメチル ピラジン-2-イミデートを用いて、

実施例205と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 30 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3
7 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 07-7. 11 (1H, m), 7. 1
5 7 and 7. 76 (total 1H, each s), 7. 29-7.
34 (2H, m), 7. 37 (1H, t, J=72. 8Hz), 7. 46 (1H, s), 7. 96-8. 03 (2H, m), 8. 43 (1H, s), 8. 6
0 and 8. 62 (total 1H, each s), 8. 69 (1H, s), 9. 60 and 9. 63 (total 1H, each d, J=
10 1. 5Hz)

ESI-MS (m/e) : 541 [M+H]

実施例249

20

実施例 247で得られた 4-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ) <math>-5-(6-x タンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -ベンゼン-1, 2-ジアミン、及び 1- メチル-1 H-ピラゾール-3-カルボン酸を用いて、実施例 203 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常

法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (DMSO-d₆) δ : 1. 10 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 36 (2H, q, J=7. 4Hz), 4. 00 (3H, s), 6. 88 (1H. d. J=2. 3Hz), 7. 19 (1H, brs), 7. 26-7. 75 (4

25 H, m), 7. 63 (1H, t, J = 72. 4Hz), 7. 90-7. 99 (3H, m), 8. 45 (1H, d, J = 2. 7Hz)

ESI-MS (m/e) : 543 [M+H]

6 - ベンジルオキシ - 5 - (2 - フルオロフェノキシ) - 2 - ピラジン - 2 - イル - 1 H - ベンズイ > ダゾール

(工程1)

4-ベンジルオキシ-3-フルオロアニリンの合成

- 5 4-ベンジルオキシー3-フルオロニトロベンゼン4.94gのメタノール60ml溶液に、ヒドラジン一水和物2.91ml及び展開ラネーニッケル触媒約1gを加え、反応液を室温で2時間撹拌した。触媒をセライトにより濾去後、溶媒を減圧留去することにより、表題化合物を黄色油状物質として得た。(工程2)
- 10 N-(4-ベンジルオキシ-3-フルオロフェニル) ピラジンカルボキサミ ドの合成

4-ベンジルオキシー3-フルオロアニリン4. 13 gのピリジン60 m 1 溶液に、ピラジン-2-カルボン酸2. 59 g及び1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド・一塩酸塩4. 73 gを加え、反応液を室温にて終夜撹拌した。ピリジンを減圧留去した後、水を加えた。生成した沈殿物を濾取することにより、表題化合物を褐色固体として得た。

- N-(4-ペンジルオキシ-5-フルオロ-2-ニトロフェニル) ピラジンカルボキサミドの合成
- 20 N-(4-ベンジルオキシー3-フルオロフェニル) ピラジンカルボキサミド5.80gのクロロホルム40m1懸濁液に、氷冷下、トリフルオロ酢酸40m1及び硝酸カリウム1.99gを加え、反応液を室温にて終夜撹拌した。溶媒を減圧留去した後、飽和重曹水を加えた。生成した沈殿物を濾取した後に、水にて洗浄した。得られた固体を酢酸エチル及びヘキサンの混合溶媒にて洗浄25 することにより、表題化合物を黄色固体として得た。

(工程4)

(工程3)

15

N-(4-ベンジルオキシ-5-(2-フルオロフェノキシ)-2-ニトロフェニル) ピラジンカルボキサミドの合成

N-(4-ベンジルオキシ-5-フルオロ-2-ニトロフェニル) ピラジン・カルボキサミド2.14gのジメチルホルムアミド16ml溶液に、2-フルオロフェノール0.54ml及び炭酸カリウム2.53gを加え、反応液を90度で5時間撹拌した後、水を加えた。生成した沈殿物を濾取することにより、表題化合物を黄色固体として得た。

(工程5)

5-ベンジルオキシー6-(2-フルオロフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾールの製造

N-(4-ベンジルオキシ-5-(2-フルオロフェノキシ)-2-ニトロフェニル) ピラジンカルボキサミド1.52gのジメチルホルムアミド16m 1懸濁液に、塩化スズ(II) 二水和物3.72gを加え、反応液を80度にて終夜撹拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水、水及び飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を酢酸エチル及びヘキサンの混合溶媒にて洗浄することにより、

15 表題化合物を黄色固体として得た。

¹HNMR (DMSO- d_6) δ : 5. 15 and 5. 17 (total 2H, each s), 6. 78-6. 93 (1H, m), 7. 06-7. 4 0 (9H, m), 7. 54 and 7. 57 (total 1H, each s), 8. 73 and 8. 74 (total 1H, each s), 8.

20 76-8.79 (1H, m), 9.43 and 9.44 (total 1 H, each d, J=1.6Hz)

ESI-MS (m/e) : 413 [M+H]

実施例251

5-(2-フルオローフェノキシ) -2-ピラジン-2-イル-6-(2-シアノーピリミジン-5-イルオキシ) -1 H-ベンズイミダゾール (工程1)

<u>5-(2-フルオロフェノキシ)-6-ヒドロキシ-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾールの合成</u>

実施例250で得られた5-ベンジルオキシ-6-(2-フルオロフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール697mgのメタノール10m1及びテトラヒドロフラン10m1懸濁液に、20%水酸化パラジウム-炭素触媒500mgを加え、反応液を水素雰囲気下室温にて1時間撹拌した。触媒をセライトにより濾去後、溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:酢酸エチル)にて精製し、表題化合物を黄色固体として得た。

(工程2)

5-(2-フルオロ-フェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(2-10)10 シアノーピリミジン-5-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾールの製造

工程1で得られた5-(2-フルオロフェノキシ)-6-ヒドロキシ-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール7.0mgのN-メチルピロリジノン0.5ml溶液に、5-ブロモ-2-シアノーピリミジン7.0mg、炭酸セシウム15mgを加えた後、反応液を90度にて15分間撹拌した。反応混合物を、逆相中圧液体クロマトグラフィー[ODS-AS-360-CC(YMC社製)移動相:水-アセトニトリル-0.1%トリフルオロ酢酸]にて精製した。得られたフラクションを酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去することにより、表

¹HNMR (CD₃OD) δ: 7. 01-7. 58 (5H, m), 7. 64-7. 82 (1H, m), 8. 52 (2H, s), 8. 67 (1H, s), 8. 74 (1H, s), 9. 44 (1H, s) ESI-MS (m/e): 426 [M+H]

25 実施例 2 5 2

題化合物を無色固体として得た。

実施例 251 (工程 1) で得られた 5-(2-7)ルオロフェノキシ)-6-ヒドロキシー 2-ピラジンー 2-イルー 1 H-ベンズイミダゾール、及び 5-ブ

ロモー2ーシアノピリジンを用いて、実施例251(工程2)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を 黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 7. 01-7. 30 (5H, m), 7. 42 (1 H, dd, J=8. 6, 3. 1Hz), 7. 55-7. 77 (1H, m), 7. 81 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 39 (1H, d, J=3. 1Hz), 8. 71 (1H, s), 8. 77 (1H, s), 9. 47 (1H, s) ESI-MS (m/e): 425 [M+H]

10 実施例253

実施例 251 (工程 1) で得られた 5-(2-7)ルオロフェノキシ) -6-ヒドロキシ-2-ピラジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾーN21 1 mg の

- 15 N-メチルピロリジノン1ml溶液に、5-ブロモ-2-トリフルオロメチルーピリジン16mg、炭酸セシウム50mg、及び酸化銅(II)10mg を加えた後、反応液を130度にて5時間撹拌した。沈殿物を濾別した後、溶液を逆相中圧液体クロマトグラフィー[ODS-AS-360-CC(YMC 社製)移動相:水-アセトニトリル-0.1%トリフルオロ酢酸]にて精製し
- 20 た。得られたフラクションを酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水にて洗浄後、 無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去することにより、表題化合物 を褐色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 6. 70-7. 84 (6H, m), 7. 49 (1 H, dd, J=8. 8Hz, 2. 8Hz), 7. 78 (1H, d, J=8. 8

25 Hz), 8. 39 (1H, d, J=2. 8Hz), 8. 73 (1H, s), 8. 80 (1H, s), 9. 49 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 468 [M+H]

5-(2, 6-i)フルオローフェノキシ)-4-フルオロ-2-ピラジン-2-イル-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾール

(工程1)

- 5 2, 3-ジフルオロー1-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオ キシ)-4-ニトローベンゼンの合成
 - 2, 3, 4-トリフルオローニトロベンゼン135mgのN-メチルピロリジノン3m1溶液に、6-メタンスルホニルーピリジン-3-オール112mg、及び炭酸カリウム100mgを加え、反応液を50度に71時間撹拌した。
- 10 反応液を酢酸エチルにて希釈し、水及び飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒: ヘキサン/酢酸エチル=1/1)にて精製し、表題化合物を得た。

(工程2)

- 15 N-(2,3-ジフルオロ-4-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-6-ニトローフェニル)ピラジンカルボキサミドの合成
 - 2, 3-ジフルオロ-1-(6-メタンスルホニル-ピリジン-3-イルオキシ)-4-ニトロ-ベンゼン22mgのメタノール3m1溶液に、ヒドラジン一水和物0.2m1及び展開ラネーニッケル触媒約0.01gを加え、反応
- 20 液を室温で15分間撹拌した。触媒をセライトにより濾去後、溶媒を減圧留去することにより、粗生成物を得た。得られた粗生成物のピリジン1m1溶液に、ピラジン-2-カルボン酸12mg及び1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド・一塩酸塩25mgを加え、反応液を室温にて終夜撹拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、水及び飽和食塩水にて順次
- 25 洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、粗生成物を得た。 粗生成物のトリフルオロ酢酸 2 m 1 溶液に、発煙硝酸 0. 1 m 1 を加え、反応 液を 4 5 度にて一終夜撹拌した。溶媒を減圧留去した後、得られた残渣を分取 用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F254、Art5

744 (メルク社製)、クロロホルム/メタノール=20/1) にて精製し、表題化合物を得た。

(工程3)

10

5-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-4-フルオロ-2-ピラジン-5-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-4-フルオロ-2-ピラジン-5-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1-ベンズイミダゾールの製造

N-(2,3-i)フルオロー4-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-6-ニトローフェニル)ピラジンカルボキサミド8.6mgのN-メチルピロリジノン0.5ml溶液に、2,6-ジフルオロフェノール8mg及び炭酸カリウム8mgを加え、反応液を90度で15分間撹拌した後、

塩化スズ (II) 二水和物 75 mgを加え、反応液を90度に15 分間境件した後、塩化スズ (II) 二水和物 75 mgを加え、反応液を90度にて一終夜撹拌した。さらに p ートルエンスルホン酸 3 mgを加え、反応液を90度で2時間撹拌した。沈殿物を濾別した後、溶液を逆相中圧液体クロマトグラフィー [OD S-AS-360-CC (YMC社製) 移動相:水-アセトニトリル-0.

15 1%トリフルオロ酢酸]にて精製した。得られたフラクションの溶媒を酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、表題化合物を褐色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 22 (3H, s), 6. 93-6. 99 (2 H, m), 7. 01-7. 10 (1H, m), 7. 30-7. 45 (1H,

20 m), 7. 47-7. 51 (1H, m), 8. 02 (1H, d, J=8. 6H z), 8. 37 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 75 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 80 (1H, s), 9. 56 (1H, s) ESI-MS (m/e): 514 [M+H]

25 実施例255

5-(2, 6-i)フルオローフェノキシ)-7-フルオロ-2-ピリジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾール

(工程1)

2,3-ジフルオロ-1-(2,6-ジフルオロ-フェノキシ)-4-ニト ローベンゼンの合成

2, 3, 4ートリフルオローニトロベンゼン500mgのNーメチルピロリジノン13ml溶液に、2, 6ージフルオローフェノール470mg、及びテトラブチルアンモニウムブロミド1.5gを加え、反応液を130度にて一終夜撹拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、水及び飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=4/1)にて精製し、表題化合物を得た。

10 (工程2)

5-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-7-フルオロ-2-ピリジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾールの製造

2,3-ジフルオロ-1-(2,6-ジフルオロ-フェノキシ)-4-ニト 15 ローベンゼン、及び参考例4で得られた6-エタンスルホニルーピリジン-3-オールを順次用いて、実施例254(工程2)、(工程3)と同様の方法、 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物 を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 25 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 4 20 1 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 91-6. 96 (1H, m), 7. 1 4 (2H, t, J=8. 4Hz), 7. 27-7. 34 (1H, m), 7. 4 8-7. 54 (1H, m), 7. 63 (1H, dd, J=8. 8, 2. 7H z), 7. 99 (1H, t, J=7. 6Hz), 8. 10 (1H, d, J=8. 8Hz), 8. 31-8. 37 (1H, m), 8. 59 (1H, d, J=2.

25 7 Hz), 8. 70-8. 76 (1H, m) ESI-MS (m/e): 527 [M+H]

実施例14で得られた5-フルオロ-4-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ニトロ-フェニルアミン、及び2-ヒドロキシピリジンを用いて、

5 実施例14と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 0 9 (3H, s), 6. 8 1 (1H, d, J = 8. 2Hz), 7. 0 2 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 0 2-7. 0 7 (1H, m), 7. 49-7. 54 (1H, m), 7. 55 (1H, s),

10 7. 63 (1H, s), 7. 71-7. 77 (1H, m), 7. 83 (2H, d, J=8.6Hz), 7. 98-8. 03 (2H, m), 8. 31 (1H, d, J=7.6Hz), 8. 76 (1H, d, J=4.3Hz) ESI-MS (m/e): 459 [M+H]

15 実施例257

実施例14で得られた5-フルオロ-4-(4-メタンスルホニル-フェノ キシ) -2-ニトローフェニルアミン、及び2-ジフルオロメトキシーピリジ ン-3-オールを用いて、実施例14と同様の方法、これに準じた方法又はこ れらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。 ¹HNMR(CD₃OD) δ:3.10(3H,s),7.05(2H,d,J =8.4Hz),7.13-7.20(1H,m),7.33-7.70(4 25 H,m),7.48(1H,t,J=72.8Hz),7.87(2H,d,J=8.4Hz),7.92(1H,d,J=4.5Hz),8.01(1H,t,J=7.4Hz),8.32(1H,d,J=7.8Hz),8.77 (1H,brs)

ESI-MS (m/e) : 525 [M+H]

実施例258

5 <u>ルー1</u> Hーベンズイミダゾール

実施例14で得られた5-フルオロ-4-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ニトロ-フェニルアミン、及び1-メチル-2-オキソ-1,2-ジヒドロ-ピリジン-3-オールを用いて、実施例14と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を

10 褐色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 3. 04 (3H, s), 3. 56 (3H, s), 6. 06 (1H, td, J=7. 0, 2. 7Hz), 6. 84 (1/2H, d, J=7. 4Hz), 6. 88 (1/2H, dd, J=7. 4, 1. 8Hz), 7. 05-7. 15 (3H, m), 7. 20 (1/2H, s), 7. 28 (1/2H, d, J=1. 2Hz), 7. 38 (1H, dd, J=6. 6, 4. 7

15 /2H, d, J=1. 2Hz), 7. 38 (1H, dd, J=6. 6, 4. 7 Hz), 7. 46 (1/2H, s), 7. 60 (1/2H, s), 7. 80-7. 90 (3H, m), 8. 36 (1H, t, J=7. 2Hz), 8. 62 (1H, d, J=4. 4Hz)

ESI-MS (m/e) : 489 [M+H]

20

実施例259

25 (工程1)

5 - フルオロー4 - (4 - エタンスルホニル-フェノキシ) - 2 - ニトローフェニルアミンの合成

6-エタンスルホニルーピリジン-3-オールを用いて、実施例14と同様 の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表 題化合物を得た。

(工程2)

10

5 5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(4-エタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイ ミダゾールの製造

5-フルオロー4-(4-エタンスルホニルーフェノキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-オールを用いて、実施例14と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 20 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 1 5 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 04 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 06-7. 15 (1H, m), 7. 30-7. 70 (4H, m), 7. 4 15 6 (1H, t, J=72. 9Hz), 7. 80 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 89 (1H, d, J=4. 3Hz), 7. 99 (1H, t, J=7. 7Hz), 8. 30 (1H, d, J=8. 0Hz), 8. 74 (1H, brs) ESI-MS (m/e): 539 [M+H]

20 実施例260

実施例259(工程2)で得られた4-(2-ジフルオロメトキシーピリジ 25 ン-3-イルオキシ)-5-(4-エタンスルホニルーフェノキシ)-ベンゼ ン-1,2-ジアミンを用いて、実施例197と同様の方法、これに準じた方 法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体と して得た。 ¹HNMR (CDC1₃) δ:1. 27 and 1. 28 (total 3H, each t, J=7. 4Hz), 3. 09 and 3. 10 (total 2H, each q, J=7. 4Hz), 6. 98 and 6. 99 (to tal 2H, each d, J=9. 0Hz), 7. 04-7. 10 (1H, 5 m), 7. 23 and 7. 42 (total 1H, each s), 7. 25-7. 30 (1H, m), 7. 36 and 7. 37 (total 1H, each t, J=73. 0Hz), 7. 52 and 7. 73 (total 1H, each t, J=73. 0Hz), 7. 52 and 7. 73 (total 1H, each d, J=9. 0Hz), 7. 90-7. 96 (1H, m), 8. 58-8. 63 (1H, m), 8. 68 and 8. 69 (total 1H, each d, J=2. 4Hz), 9. 61 and 9. 63 (total 1H, each d, J=1. 5Hz) ESI-MS (m/e): 540 [M+H]

15 実施例 2 6 1

5-(2, 4-i) -2-l -2-l

実施例 259 (工程 1) で得られた 4-7ルオロ-5-(4-x9)スルホニルーフェノキシ) -2-ニトローフェニルアミン、及び 2 、4-ジフルオ 20 ローフェノールを用いて、実施例 259 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。 1 HNMR (CD $_3$ OD) δ : 1. 21 (3H, t, J=7. 4 Hz) ,3. 19 (2H, q, J=7. 4 Hz) ,6. 89-6. 95 (1H, m) ,7. 01-7. 12 (2H, m) ,7. 11 (2H, d, J=8. 4 Hz) ,7. 23-7. 67 (3H, m) ,7. 84 (2H, d, J=8. 4 Hz) ,7. 99 (1H, t, J=7. 4 Hz) ,8. 29 (1H, d, J=8. 2 H

ESI-MS (m/e) : 508 [M+H]

z), 8. 75 (1H, brs)

実施例262

5 1ーメチルー1Hーイミダゾールー2ーチオール及び4ーヒドロキシーN, Nージメチルベンズアミドを順次用いて、実施例67と同様の方法、これに準 じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡褐色 固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 3. 09 (6H, s), 3. 87 (3H, s),
10 6. 69 (1H, s), 6. 74 (1H, s), 6. 79-6. 89 (2H,
m), 7. 07 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 16 (1H, d, J=2.
0Hz), 7. 42 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 53 (1H, t, J
=7. 6Hz), 7. 64 (1H, d, J=2. 0Hz), 8. 17 (1H,
d, J=7. 4Hz)

15 ESI-MS (m/e): 471 [M+H]

実施例263

20 ピリジンー2ーチオール及び4ーヒドロキシーN, Nージメチルベンズアミドを順次用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡褐色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 3. 05 (3H, s), 3. 09 (3H, s), 6. 90-7. 08 (4H, m), 7. 30-7. 65 (6H, m), 7. 8

25 5 (1H, t, J=7.5Hz), 8.37 (1H, d, J=7.8Hz), 8.45 (1H, d, J=3.9Hz), 8.62 (1H, d, J=4.7Hz)

ESI-MS (m/e) : 468 [M+H]

実施例264

2,6-ジフルオローフェノール、及び4-メタンスルホニルーフェノール 5 を順次用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法 とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 3. 22 (3H, s), 6. 25 (1H, s),
7. 16-7. 24 (3H, m), 7. 49-7. 54 (1H, m), 7. 6
0-7. 66 (1H, m), 7. 70-7. 78 (1H, m), 7. 95 (2

10 H, d, J=8. 4Hz), 8. 02 (1H, m), 8. 40 (1H, d, J=4. 7Hz), 8. 70 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 78 (1H, d, J=2. 3Hz)

.

ESI-MS (m/e) : 494 [M+H]

15 実施例265

 $4 - (1 - \lambda + \mu - 2 - \lambda + \mu - 1, 2 - \beta + \mu - 2 - \mu + \mu - 2 - \lambda +$

3-ヒドロキシー1-メチルー1H-ピリジン-2-オン、及び4-メタン 20 スルホニルーフェノールを順次用いて、実施例67と同様の方法、これに準じ た方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固 体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 3. 10 (3H, s), 3. 63 (3H, s), 6. 35 (1H, t, J=7. 1Hz), 6. 39 (1H, s), 7. 06 25 (1H, s), 7. 16 (2H, d, J=8. 0Hz), 7. 34 (1H, d, J=7. 2Hz), 7. 42-7. 52 (1H, m), 7. 53 (1H, dd, J=6. 8, 1. 6Hz), 7. 90 (2H, d, J=8. 0Hz), 7. 9 1-8. 00 (1H, m), 8. 28-8. 38 (1H, m), 8. 71 (1 H, s) ESI-MS (m/e) : 489 [M+H]

実施例266

10

2,6-ジフルオローフェノール、及び参考例3で得られた6-メタンスルホニルーピリジン-3-オールを順次用いて、実施例68と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 22 (3H, s), 6. 39 (1H, s),

7. 16-7. 24 (2H, m), 7. 21 (1H, d, J=8. 6Hz),

7. 32-7. 40 (1H, m), 7. 54-7. 58 (1H, m), 8. 0

6 (1H, d, J=8.6Hz), 8.47 (1H, d, J=2.3Hz),

15 8. 72 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 79 (1H, s), 9. 56 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 496 [M+H]

実施例267

20 4-(2, 6-i)フルオローフェノキシ)-6-(6-i)タンスルホニルーピ リジン-3-(1)7 -2-(1)9 -2-(1)7 -2-

実施例266で得られた3-(2,6-ジフルオロ-フェノキシ)-5-(6-メタンスルホニルーピリジン<math>-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-

25 ジアミンを用いて、実施例196 (工程6) と同様の方法、これに準じた方法 又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 32 (3H, s), 6. 47 (1H, s), 7. 19-7. 26 (3H, m), 7. 34-7. 42 (1H, m), 7. 5 6-7. 63 (2H, m), 8. 05-8. 11 (2H, m), 8. 41 (1 H, d, J=8.6Hz), 8. 48 (1H, d, J=2.3Hz), 8. 8 . 3 (1H, d, J=4.7Hz)

ESI-MS (m/e) : 495 [M+H]

5 実施例268

4-(2,6-i)フルオローフェノキシ)-6-(6-i)フルホニルーピリジン-3-iルオキシ)-2-lラジン-2-iルー1+i

2,6-ジフルオローフェノール、及び参考例4で得られた6-エタンスル 10 ホニルーピリジン-3-オールを順次用いて、実施例68と同様の方法、これ に準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得 た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 25 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 4 0 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 38 (1H, s), 7. 10-7. 2 15 5 (3H, m), 7. 32-7. 40 (1H, m), 7. 56 (1H, dd, J=8. 6, 2. 3Hz), 8. 06 (1H, d, J=9. 0Hz), 8. 4 8 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 72 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 79 (1H, s), 9. 56 (1H, s) ESI-MS (m/e): 510 [M+H]

20

実施例269

実施例 268 で得られた 3-(2,6-ジフルオローフェノキシ) <math>-5-(6-x9) スルホニルーピリジン-3-(1) イルオキシ) -(1,2-1) ジアミンを用いて、実施例 196 (工程 6) と同様の方法、これに準じた方法 又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。 1 HNMR (CD $_3$ OD) $\delta:1.24$ (3H, t, J=7.4 Hz), 3.4

0 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 44 (1H, s), 7. 18-7. 2 5 (3H, m), 7. 32-7. 41 (1H, m), 7. 55-7. 62 (2 H, m), 8. 03-8. 09 (2H, m), 8. 41 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 49 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 81 (1H, d, J=4. 7Hz)

ESI-MS (m/e) : 509 [M+H]

実施例270

 $\frac{4 - (2 - 7) + 7 - 2}{10} = \frac{4 - (2 - 7)$

2-フルオローピリジン-3-オール、及び6-メタンスルホニルーピリジン-3-オールを順次用いて、実施例68と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

15 HNMR (DMSO-d6) δ: 3. 23 (3H, s), 6. 09 (1H, d, J=2. 3Hz), 6. 35 (1H, d, J=2. 3Hz), 7. 28 (1H, dd, J=7. 8, 5. 5Hz), 7. 59-7. 61 (1H, m), 7. 6 6-7. 67 (1H, m), 7. 84-7. 85 (1H, m), 8. 06 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 70-8. 74 (1H, m), 8. 87 (1H, d, J=2. 3Hz), 9. 15 (1H, d, J=1. 6Hz), 9. 8 6 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 479 [M+H]

実施例271、272

4-(2-7)ルオローピリジン-3-7ルオキシ)-6-(6-x9)スル ホニルーピリジン-3-7ルオキシ)-2-ピリジン-2-7ル-1 H-ベン ズイミダゾール及び4-(2-オキソ-11, 2-ジヒドローピリジン-3-7 ルオキシ)-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-7ルオキシ)-6-2-ピリジン-2-7ルーパンズイミダゾール

2-フルオローピリジン-3-オール、及び6-メタンスルホニルーピリジン-3-オールを順次用いて、実施例108-1、108-2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物をそれぞれ得た。

5 <u>4-(2-フルオローピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズ</u>イミダゾール

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 23 (3H, s), 6. 19 (1H, d, J = 2. 3Hz), 6. 55 (1H, d, J=2. 3Hz), 7. 23 (1H,

- 10 dd, J=4. 2, 2. 1Hz), 7. 61-7. 64 (2H, m), 7. 6
 7 (1H, dd, J=8. 6, 2. 7Hz), 7. 84-7. 85 (1H,
 m), 8. 02 (1H, td, J=7. 8, 1. 6Hz), 8. 09 (1H,
 d, J=8. 6Hz), 8. 16 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 51
 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 68 (1H, d, J=4. 7Hz)
- 15 ESI-MS (m/e): 478 [M+H]

 $6 - (6 - \cancel{3} + \cancel{3} + \cancel{3} + \cancel{4} + \cancel{5} + \cancel{5}$

¹HNMR (DMSO-d6) δ: 3. 25 (3H, s), 6. 61-6. 62 (2H, m), 6. 97-7. 00 (2H, m), 7. 63-7. 67 (2H, m), 8. 02-8. 11 (4H, m), 8. 56 (1H, d, J=2. 3H z), 8. 74 (1H, d, J=4. 7Hz), 10. 33 (1H, s) ESI-MS (m/e): 476 [M+H]

25

実施例273

4-(2-フルオローピリジン-3-イルオキシ)-6-(4-メタンスルホ ニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール 2-フルオローピリジン-3-オール、及び4-メタンスルホニル-フェ ノールを順次用いて、実施例 6 7 と同様の方法、これに準じた方法又はこれら と常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 13 (3H, s), 6. 67 (1H, d, J = 2. 0Hz), 7. 21-7. 25 (2H, m), 7. 35-7. 39 (2 H, m), 7. 60-7. 63 (1H, m), 7. 77-7. 82 (1H, m), 7. 95-7. 97 (2H, m), 8. 00-8. 09 (2H, m), 8. 36 (1H, d, J=8. 2Hz), 8. 83 (1H, d, J=4. 7Hz)

ESI-MS (m/e) : 477 [M+H]

10

実施例274

15 (工程1)

5-(4-x9)スルホニルーフェノキシ)-3-(1-x)ルー2ーオキソー1, 2-xビレーピリジン-3-xルオキシ)-xンゼン-1, 2-xアミンの合成

3-ヒドロキシー1-メチルー1H-ピリジンー2-オン、及び4-エタン スルホニルーフェノールを順次用いて、実施例67(工程1)乃至(工程4) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色油状物質として得た。

(工程2)

4-(1-メチル-2-オキソ-1, 2-ジヒドローピリジン-3-イルオ 25 キシ)-6-(4-エタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イ ル-1H-ベンズイミダゾールの製造

(工程1)で得られた5-(4-エタンスルホニルーフェノキシ)-3- (1-メチル-2-オキソー1, 2-ジヒドローピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1, 2-ジアミンを用いて、実施例204(工程2)と同様

の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表 題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 24 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 2 1 (2H, q, J=7. 4Hz), 3. 65 (3H, s), 6. 37 (1H, t, J=7. 2Hz), 6. 42 (1H, s), 7. 09 (1H, s), 7. 20 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 37 (1H, d, J=6. 6Hz),

7. 46-7. 54 (1H, m), 7. 55 (1H, d, J=6. 0Hz),

7. 88 (2H, d, J = 8.8Hz), 7. 94-8. 02 (1H, m),

8. 36 (1H, d, J=7.6Hz), 8. 73 (1H, s)

10 ESI-MS (m/e): 503 [M+H]

実施例275

5

4-(1-x+y-2-x+y-1, 2-y+y-y-1) 2-y+y-y-1 2-y+y-1 2-y+y-12-y+y-1

15 $\underline{\mathcal{L}} = 2 - 4\mathcal{L} - 1\mathcal{H} - 4\mathcal{L} + 4\mathcal{$

3-ヒドロキシー1-メチルー1H-ピリジン-2-オン、及び4-(プロパン-2-スルホニル)-フェノールを順次用いて、実施例274と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 27 (6H, d, J=6.8Hz), 3. 2 7-3. 38 (1H, m), 3. 65 (3H, s), 6. 37 (1H, t, J =7. 4Hz), 6. 42 (1H, s), 7. 10 (1H, s), 7. 20 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 35-7. 45 (1H, m), 7. 4 7-7. 54 (1H, m), 7. 55 (1H, d, J=6.8Hz), 7. 8

25 5 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 27-8. 03 (1H, m), 8. 3 0-8. 40 (1H, m), 8. 74 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 517 [M+H]

4-(2, 6-37)ルオローフェノキシ)-6-(6-17)スルホニルーピ リジン-3-4ルオキシ)-2-(1H-12)-ルー3-4ル)-1H-4ンズイミダゾール

実施例268で得られた3-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミン、及び1H-ピラゾール-3-カルボキサアルデヒドを用いて、実施例202と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 24 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 10 7 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 28-6. 32 (1H, m), 7. 0 9 (1H, s), 7. 19 (2H, t, J=8. 2Hz), 7. 34 (1H, s), 7. 52 (1H, t, J=4. 5Hz), 7. 83 (1H, s), 8. 04 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 46 (1H, d, J=2. 7Hz) ESI-MS (m/e): 498 [M+H]

15

実施例277

20 3-ヒドロキシー1-メチルー1H-ピリジン-2-オン、及び4-(N, N-ジメチルアミノスルホニル)-フェノールを順次用いて、実施例274と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (DMSO-d6) δ: 2. 58 (6H, s), 3. 48 (3H, s), 6. 21 (1H, t, J=7. 1Hz), 6. 31 (1H, s), 6. 91 (1H, s), 7. 16 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 30 (1H, d, J=6. 4Hz), 7. 52 (1H, dd, J=7. 5, 5. 7Hz), 7. 60 (1H, d, J=5. 1Hz), 7. 71 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 99 (1H, td, J=7. 8, 1. 6Hz), 8. 27 (1H,

d, J=7.8Hz), 8. 73 (1H, d, J=4.6Hz) ESI-MS (m/e):518 [M+H]

実施例278

- - 3-(2-)クロローフェノキシ)-5-(6-)エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1, 2-ジアミンの合成
- 10 2-クロローフェノール、及び6-エタンスルホニルーピリジン-3-オールを順次用いて、実施例67(工程1)乃至(工程4)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色油状物質として得た。

(工程2)

- (工程1)で得られた3-(2-クロローフェノキシ)-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1, 2-ジアミンを用いて、実施例205と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 24 (3H, t, J=6. 9Hz), 3. 3 9 (2H, q, J=6. 9Hz), 6. 28 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 10-7. 20 (1H, m), 7. 28-7. 31 (2H, m), 7. 3

25 9-7. 43 (1H, m), 7. 57 (2H, td, J=8. 3, 4. 2H z), 8. 05 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 48 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 72 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 79-8. 80 (1H, m), 9. 58 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 508 [M+H]

実施例279

5 2-フルオローフェノール、及び6-エタンスルホニルーピリジン-3-オールを順次用いて、実施例278と同様の方法、これに準じた方法又はこれ らと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 24 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 9 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 40 (1H, s), 7. 10-7. 2 0 (1H, m), 7. 28-7. 34 (4H, m), 7. 57 (1H, dd, J=8. 6, 2. 7Hz), 8. 06 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 4 8 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 72 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 79-8. 80 (1H, m), 9. 56 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 492 [M+H]

15

10

実施例280

- 20 2-トリフルオロメチルーフェノール、及び6-エタンスルホニルーピリジン-3-オールを順次用いて、実施例278と同様の方法、これに準じた方法 又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。
 - ¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 25 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 4 0 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 50 (1H, d, J=2. 0Hz),
- 25 7. 24 (2H, d, J=7.8Hz), 7. 38 (1H, t, J=7.8Hz), 7. 59 (1H, dd, J=8.6, 2.7Hz), 7. 64 (1H, t, J=7.6Hz), 7. 81 (1H, d, J=7.8Hz), 8. 06 (1H, d, J=8.6Hz), 8. 50 (1H, d, J=2.7Hz), 8. 71 (1H, d, J=2.3Hz), 8. 78-8.79 (1H, m), 9.

54-9. 55 (1H, m) ESI-MS (m/e):542 [M+H]

実施例281

3-ヒドロキシー1-メチルー1H-ピリジン-2-オン、及び4-シクロプロパンスルホニルーフェノールを順次用いて、実施例274と同様の方法、

10 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (DMSO-d6) δ : 1. 01-1. 15 (4H, m), 2. 8 1-2. 90 (1H, m), 3. 51 (3H, s), 6. 24 (1H, t, J =7. 0Hz), 6. 35 (1H, d, J=2. 0Hz), 6. 95 (1H,

- 15 d, J=2.0Hz), 7.18 (2H, d, J=9.0Hz), 7.33 (1H, dd, J=7.5, 1.8Hz), 7.53-7.57 (1H, m), 7.63 (1H, dd, J=6.8, 1.8Hz), 7.87 (2H, d, J=9.0Hz), 8.02 (1H, td, J=7.8, 1.8Hz), 8.3 1 (1H, d, J=8.0Hz), 8.75 (1H, d, J=4.1Hz)
- 20 ESI-MS (m/e): 515 [M+H]

実施例282

4-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-6-(6-エタンスルホニルーピリジン<math>-3-イルオキシ)-2-(1-メチルーピラゾール-3-イル)-1

25 H-ベンズイミダゾール

ることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 24 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 4 1 (2H, q, J=7. 4Hz), 4. 12 (3H, s), 6. 61 (1H, s), 7. 19 (1H, d, J=2. 3Hz), 7. 22 (1H, s), 7. 25 (2H, dd, J=5. 6, 2. 3Hz), 7. 37-7. 43 (1H, m), 7. 62 (1H, dd, J=8. 6, 2. 7Hz), 7. 93 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 08-8. 09 (1H, m), 8. 51 (1H,

ESI-MS (m/e) : 512 [M+H]

10

実施例283

d, J = 2. 3 H z)

4-(3-トリフルオロメチル-フェノキシ)-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

15 3-トリフルオロメチルーフェノール、及び6-エタンスルホニルーピリジン-3-オールを順次用いて、実施例278と同様の方法、これに準じた方法 又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 25 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 9 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 39 (1H, s), 7. 25-7. 3 7 (5H, m), 7. 57 (1H, dd, J=4. 3, 2. 2Hz), 8. 0

6 (1H, d, J=8.6Hz), 8.48 (1H, d, J=2.7Hz), 8.72 (1H, d, J=2.7Hz), 8.79 (1H, s), 9.56 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 542 [M+H]

25

20

実施例284

4-(4-トリフルオロメチル-フェノキシ) -6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

4-トリフルオロメチルーフェノール、及び6-エタンスルホニルーピリジン-3-オールを順次用いて、実施例278と同様の方法、これに準じた方法 又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 26 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 4 5 0 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 80 (1H, s), 7. 32 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 66-7. 64 (1H, m), 7. 72 (2H, d, J=8. 6Hz), 8. 08 (1H, d, J=9. 0Hz), 8. 54-8. 56 (1H, m), 8. 70-8. 73 (1H, m), 8. 78 (1H, s), 9. 50 (1H, s)

10 ESI-MS (m/e): 542 [M+H]

実施例285

4-(2, 3-i)フルオローフェノキシ)-6-(6-i)フルホニルーピリジン-3-iルオキシ)-2-iピラジン-2-iルー1+i

15 ゾール

2,3-ジフルオローフェノール、及び6-エタンスルホニルーピリジン-3-オールを順次用いて、実施例278と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 24 (3H, t, J=7. 3Hz), 3. 4 20 0 (2H, q, J=7. 3Hz), 6. 59 (1H, d, J=1. 6Hz), 7. 12-7. 18 (4H, m), 7. 60 (1H, dd, J=9. 0, 2. 7Hz), 8. 07 (1H, dd, J=8. 6, 0. 8Hz), 8. 51 (1 H, d, J=2. 3Hz), 8. 71 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 7 9 (1H, dd, J=2. 7, 1. 4Hz), 9. 53 (1H, d, J=1.

 $25 \quad 6 \text{ Hz}$

ESI-MS (m/e) : 510 [M+H]

実施例286

4-(2-シアノ-フェノキシ)-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-

<u>3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール</u>

2-シアノーフェノール、及び6-メタンスルホニルーピリジン-3-オールを順次用いて、実施例274と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

- ¹HNMR (CD₃OD) δ: 3. 23 (3H, s), 6. 86 (1H, d, J = 2. 0Hz), 7. 21 (1H, d, J=8. 2Hz), 7. 33-7. 3 (2H, m), 7. 62-7. 67 (3H, m), 7. 84 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 04-8. 11 (2H, m), 8. 36 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 54 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 82 (1H,
- 10 d, J=4.7Hz) ESI-MS (m/e):484[M+H]

実施例287

4-(2, 4-ジフルオロ-フェノキシ) -6-(6-エタンスルホニルーピ 15 リジン-3-イルオキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダ ゾール

2, 4-ジフルオローフェノール、及び6-エタンスルホニルーピリジンー 3-オールを順次用いて、実施例274と同様の方法、これに準じた方法又は これらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 11 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 9 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 51 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 05-7. 10 (2H, m), 7. 37-7. 39 (1H, m), 7. 4 6-7. 59 (3H, m), 7. 98-8. 02 (2H, m), 8. 26 (1 H, d, J=7. 8Hz), 8. 56 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 7 25 3 (1H, d, J=4. 3Hz)

ESI-MS (m/e) : 509 [M+H]

実施例288

4-(ピリジン-2-イルスルファニル)-6-(6-メタンスルホニルーピ

5

<u>リジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール</u>

ピリジン-2-チオール及び6-メタンスルホニルーピリジン-3-オール を順次用いて、実施例274と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 3. 22 (3H, s), 7. 03 (1H, d, J = 8. 0Hz), 7. 06-7. 10 (1H, m), 7. 34 (1H, d, J = 2. 1Hz), 7. 37-7. 41 (1H, m), 7. 43 (1H, dd, J = 8. 8, 2. 8Hz), 7. 52 (1H, td, J = 7. 8, 2. 2H z), 7. 64 (1H, d, J = 2. 1Hz), 7. 88 (1H, td, J = 7. 8, 1. 8Hz), 8. 03 (1H, d, J = 8. 8Hz), 8. 39 (1H, d, J = 7. 8Hz), 8. 45 (1H, dd, J = 4. 9, 1. 0Hz), 8. 51 (1H, d, J = 2. 3Hz), 8. 64 (1H, d, J = 4. 1Hz)

15 ESI-MS (m/e): 476 [M+H]

実施例289

4-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-5-フルオロ-2-ピラジン-2-イル-1H-

20 ベンズイミダゾール

2,6-ジフルオローフェノール、6-エタンスルホニルーピリジン-3-オール、及びピラジン-2-カルボン酸を順次用いて、実施例119と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 30 and 1. 32 (total 3H, each t, J=7. 4Hz), 3. 38 and 3. 40 (total 2H, each q, J=7. 4Hz), 6. 96-7. 03 (2H, m), 7. 10-7. 20 (1H, m), 7. 14 and 7. 52 (total 1H, each d, J=6. 0Hz), 7. 34 and 7. 38 (to

tal 1H, each dd, J=8.6, 2.8Hz), 8.03 and 8.06 (total 1H, each d, J=8.6Hz), 8.48 and 8.52 (total 1H, each d, J=2.8Hz), 8.55-8.72 (2H, m), 9.38 and 9.62 (total 1H, each d, J=1.5Hz)

ESI-MS (m/e):528 [M+H]

実施例290

4-(2,6-ジフルオロ-フェノキシ)-6-(6-エタンスルホニルーピ 10 リジン-3-イルオキシ)-5-フルオロ-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

実施例289で得られた3-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-4-フルオロ-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミンを用いて、実施例196(工程6)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 30 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 8 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 94-7. 01 (2H, m), 7. 0 4-7. 50 (4H, m), 7. 79-7. 95 (1H, m), 7. 99-8. 07 (1H, m), 8. 23 and 8. 37 (total 1H, eac h d, J=7. 0Hz), 8. 48 (1H, s), 8. 60-8. 68 (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 527 [M+H]

25 実施例 2 9 1

15

20

4-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-5-フルオロ-2-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)-1H-ベンズイミダゾール

実施例289で得られた3-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-4-フ

ルオロー5 - (6 - エタンスルホニルーピリジン - 3 - イルオキシ) - ベンゼン-1, 2 - ジアミン、及び1H-1-メチルーピラゾール-3-カルボン酸を用いて、実施例203と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

5 1 HNMR (CD₃OD) δ : 1. 23 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 8 (2H, q, J=7. 4Hz), 4. 02 (3H, s), 6. 94 (1H, s), 7. 01-7. 12 (2H, m), 7. 14-7. 23 (1H, m), 7. 29 (1H, d, J=5. 4Hz), 7. 51 (1H, d, J=8. 0Hz), 7. 70 (1H, s), 8. 06 (1H, d, J=8. 6Hz), 8.

10 50 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 530 [M+H]

ESI-MS (m/e): 513 [M+H]

実施例292

20

25

た。

4-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-6-(6-メタンスルホニルーピ 15 リジン-3-イルオキシ)-5-フルオロ-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

2,6-ジフルオローフェノール及び6-メタンスルホニルーピリジンー 3-オールを順次用いて、実施例290と同様の方法、これに準じた方法又は これらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡褐色固体として得

¹HNMR (CDCl₃) δ : 3. 21 (3H, s), 6. 98 (2H, t, J = 8. 0Hz), 7. 05-7. 50 (4H, m), 7. 80-7. 93 (1 H, m), 8. 03 (1H, t, J=8. 8Hz), 8. 23 and 8. 37 (total 1H, each d, J=8. 4Hz), 8. 47 (1H, s), 8. 61 and 8. 67 (total 1H, each s)

実施例293

<u>1-(2-(6-(4-(2-ヒドロキシーエチル)-フェノキシ)-2-ピ</u>

<u>リジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン</u>

4 - プロモフェネチルーアルコールを用いて、実施例122と同様の方法、 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物 を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 05-2. 90 (10H, m), 3. 00-4. 45 (4H, m), 5. 20-5. 45 (1H, m), 6. 80-7. 7 0 (7H, m), 7. 85-7. 95 (1H, m), 8. 20-8. 45 (1H, m), 8. 50-8. 80 (1H, m)

10 ESI-MS (m/e): 443 [M+H]

実施例294

15

1-(2-(6-(4-(5-メチル-[1, 3, 4] オキサジアゾール-2-イル) -フェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダ ゾール-5-イル) -ピロリジン-1-イル) -エタノン

2-(4-ブロモーフェニル)-5-メチルー[1,3,4]オキサジア ゾールを用いて、実施例122と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと 常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 40-2. 80 (10H, m), 3. 50-20 3. 95 (2H, m), 5. 10-5. 50 (1H, m), 6. 90-7. 6 0 (5H, m), 7. 82-8. 10 (3H, m), 8. 35-8. 45 (1H, m), 8. 60-8. 75 (1H, m) ESI-MS (m/e): 481 [M+H]

25 実施例 2 9 5

1-(2-(6-(4-(2-メチル-オキサゾール-5-イル)-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン

5-(4-ブロモーフェニル)-2-メチル-オキサゾールを用いて、実施

例122と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせる ことにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 66-2. 66 (10H, m), 3. 53-3. 94 (2H, m), 5. 21-5. 57 (1H, m), 6. 93-7. 9 2 (9H, m), 8. 30-8. 69 (2H, m), 10. 61-10. 97 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 480 [M+H]

実施例296

実施例163で得られた5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) <math>-2-ピリジン-2-イル-6-ピロリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾールエナンチオマーBを用いて、実施例168と同様の方法、これに準じた方法又

15 エナンチオマーBを用いて、実施例168と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 84-2. 16 (3H, m), 2. 24-2. 43 (1H, m), 3. 12 and 3. 14 (total 3H, eac 20 h s), 3. 49-4. 24 (4H, m), 5. 17-5. 38 (1H, m), 7. 20-7. 58 (5H, m), 7. 93-8. 04 (3H, m), 8. 26-8. 30 (1H, m), 8. 73 (1H, s) ESI-MS (m/e): 493 [M+H]

25 実施例297、298

 $\frac{\mathcal{D}-2-\mathcal{I}\mathcal{N}-3H-\mathcal{N}\mathcal{N}\mathcal{N}-5-\mathcal{I}\mathcal{N}}{\mathcal{N}-2\mathcal{N}\mathcal{N}-2\mathcal{N}\mathcal{N}}$

5-クロロー2-エタンスルホニルーピリジンを用いて、実施例122と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、

5 表題化合物をそれぞれ得た。

1-(2-(6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イルー)-ピロリ ジン-1-イル)-エタノン

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 00-1. 34 (3H, m), 1. 44-2. 41 (7H, m), 3. 11-3. 89 (4H, m), 5. 05-5. 47 (1H, m), 6. 73-8. 72 (9H, m), 10. 89-11. 47 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 492 [M+H]

15

¹HNMR (CDC1₃) δ:1. 51-2. 33 (7H, m), 3. 41-3. 20 90 (2H, m), 5. 03-5. 45 (1H, m), 6. 79-8. 67 (9H, m), 10. 80-11. 00 (1H, m) ESI-MS (m/e): 434 [M+H]

実施例299

(工程1)

2, 2, 2-トリフルオロ-1-(2-(6-(4-メタンスルホニル-

フェノキシ) -2-ピラジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル) -ピロリジン-1-イル) -エタノンの合成

実施例162(工程6)で得られた1-(2-(4,5-ジアミノ-2-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-フェニル)-ピロリジン-1-イ ν) -2, 2, 2-トリフルオローエタノン53mgのピリジン1m1溶液に、 5 ピラジン-2-カルボン酸14.5mg、1-(3-ジメチルアミノプロピ ル) -3-エチルカルボジイミド・一塩酸塩27.0mgを順次加え、反応液 を室温にて3時間撹拌した。反応液を、飽和食塩水にて希釈、酢酸エチルにて 抽出した。有機層を合わせて、飽和塩化アンモニウム水溶液、飽和重曹水にて 順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた 10 残渣をトルエン1m1に溶解し、p-トルエンスルホン酸一水和物9.9mg を加え、反応液を120度にて6時間撹拌した。冷却後、反応液を酢酸エチル にて希釈し、飽和重曹水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウム で乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣を分取用薄層クロマトグラフィー (Ki eselgelTM60F₂₅₄、Art5744 (メルク社製)、クロロホルム/ 15 メタノール=9/1)にて精製し、表題化合物を油状物質として得た。

(工程2)

5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イルー 6-ピロリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾールの合成

20 2, 2, 2-トリフルオロ-1-(2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)) - 2-ピラジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)ーピロリジン-1-イル)ーエタノン40mgのメタノール1.6ml、及び水0.4mlの混合溶液に、炭酸カリウム55mgを加え、反応液を室温で一終夜撹拌した。反応液を減圧下濃縮し、残渣に飽和塩化アンモニウム水溶25 液を加えた後、クロロホルムで抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F₂₅₄、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール/アンモニア水=90/10/1)にて精製し、表題化合物を油状物質として得た。

(工程3)

5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) -2-ピラジン-2-イルー <math>6-ピロリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール エナンチオマーA、及びエナンチオマーBの製造

5 - (4-メタンスルホニルーフェノキシ) - 2-ピラジン-2-イルー6-ピロリジン-2-イルー1 H-ベンズイミダゾール7.2 mgを光学分割用カラム(CHIRALPAK AD 2 cmφ×25 cmL(ダイセル化学工業社製)、移動相:ヘキサン/エタノール/ジエチルアミン 20/80/0.1、流速:10ml/min)にて光学分割し、エナンチオマーA(保持10時間:21.5 min)、エナンチオマーB(保持時間:25.3 min)をそれぞれ黄色油状物質として得た。

実施例300

20

25

1-(2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) -2-ピラジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル) -ピロリジン-1-イル) -エタノン エナンチオマーA

実施例299で得られた5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イルー6-ピロリジン-2-イルー1H-ベンズイミダゾールエナンチオマーAを用いて、実施例164と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 80-2. 42 (7H, m), 3. 00-3. 09 (3H, m), 3. 57-3. 90 (2H, m), 5. 10-5. 43 (1H, m), 7. 02-8. 00 (6H, m), 8. 57-8. 73 (2H, m), 9. 55-9. 48 (1H, m)

ESI-MS (m/e):478 [M+H]

実施例301

1-(2-(6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピラジン-

<u>2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イ</u> <u>ル)-エタノン</u> エナンチオマーB

実施例299で得られた5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イルー6-ピロリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール エナンチオマーBを用いて、実施例164と同様の方法、これに準じた方法又 はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

ESI-MS (m/e) : 478 [M+H]

10 実施例302

1-(2-(6-(6-(プロパン-2-スルホニル) - ピリジン-3-イル オキシ) - 2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル) -ピロリジン-1-イル) -エタノン

5-クロロ-2-(プロパン-2-スルホニル)-ピリジンを用いて、実施 15 例122と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせる ことにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 11-1. 40 (6H, m), 1. 55-2. 43 (7H, m), 3. 54-3. 89 (3H, m), 5. 11-5. 48 (1H, m), 6. 67-8. 72 (9H, m), 11. 00-11. 69 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 506 [M+H]

実施例303

20

 $\frac{1 - (2 - (6 - (4 - \cancel{y} \cancel{y} \cancel{y} \cancel{y} - \cancel{y} \cancel{z} \cancel{z} - 1 + \cancel{y}) - 2 - \cancel{y} \cancel{y} \cancel{y} - 2}{2 - (1 - \cancel{y} \cancel{y} \cancel{y} - 1 - 1 - 1 + \cancel{y}) - 3 - \cancel{y} - \cancel{y} - \cancel{y} - 1 - \cancel{y} \cancel{y}}$

3 - フェニループロピオン酸を用いて、実施例 2 9 6 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色油状物質として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 10-3. 10 (11H, m), 3. 40-4. 00 (2H, m), 4. 90-5. 30 (1H, m), 6. 80-8. 0 0 (13H, m), 8. 30-8. 50 (1H, m), 8. 60-8. 75 (1H, m), 10. 50-11. 20 (1H, m)

5 ESI-MS (m/e): 567 [M+H]

実施例304

10 <u>ル) – エタンチオン</u>

実施例163で得られた5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-<math>6-ピロリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾールエナンチオマーB20mgのクロロホルム1m1溶液に、エチルジチオアセテート0.010m1を加えて、反応液を室温にて一終夜撹拌した。反応液をクロロホルムにて希釈後、飽和重曹水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣を分取用薄層クロマトグラフィー($Kieselgel^{TM}60F_{254}$ 、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=9/1)にて精製し、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 50-2. 80 (7H, m), 3. 00-3. 20 (3H, m), 3. 60-4. 40 (2H, m), 5. 30-5. 50 (1H, m), 7. 00-7. 60 (5H, m), 7. 80-8. 00 (3H, m), 8. 30-8. 50 (1H, m), 8. 60-8. 75 (1H, m) ESI-MS (m/e): 493 [M+H]

25

実施例305

フルオロ酢酸ナトリウムを用いて、実施例168と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。 1 HNMR(CDCl₃) δ :1.67-2.40(4H,m),3.00-3.13(3H,m),3.51-4.00(2H,m),4.48-5.06(2H,m),5.18-5.46(1H,m),7.02-7.69(5H,m),7.80-7.98(3H,m),8.34-8.44(1H,m),8.53-8.70(1H,m),10.82-11.12(1H,m) ESI-MS(m/e):495 [M+H]

10 実施例306

5

(工程1)

15 4 - ブロモー 5 - (4 - メタンスルホニルーフェノキシ) - 2 - ニトローフェルアミンの合成

4ープロモー5ーフルオロー2ーニトロフェニルアミン6.4gのN,Nージメチルホルムアミド50ml溶液に、4ーメタンスルホニルーフェノール5.2g、炭酸カリウム5.7gを順次加え、反応液を120度にて3時間撹拌した。反応液に水200mlを加え、析出した固体を濾取および乾燥し、表題化合物を褐色固体として得た。

(工程2)

20

2-(4-アミノ-2-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) -5-ニトローフェニル) -ピロール-1-カルボン酸 <math>t-プチルエステルの合成

25 4 - プロモー5 - (4 - メタンスルホニルーフェノキシ) - 2 - ニトローフェニルアミン10.3 gのジメトキシエタン100m1溶液に、1 - (t - プトキシカルボニル) ピロールー2 - ボロン酸7.9 g、ジクロロビストリフェニルホスフィンパラジウム1.8 g、飽和炭酸ナトリウム水溶液50m1及び水50m1を順次加え、反応液を窒素雰囲気下、80度にて1時間撹拌し

た。冷却後、反応液をセライト濾過し、濾液を酢酸エチルにて希釈、水、飽和 食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去 し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒: ヘキサ ン/酢酸エチル=1/1)により精製し、表題化合物を褐色油状物質として得 た。

(工程3)

5

2-(4,5-ジアミノ-2-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-フェニル)-ピロリジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステルの合成

2-(4-アミノ-2-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) -5-ニト 10 ローフェニル)ーピロールー1ーカルボン酸 tーブチルエステル12gの 2ープロパノール200ml溶液に、水20ml、5%白金ー炭素触媒4gを 加え、反応液を50kgf/cm2の水素圧雰囲気下、70度にて2日間撹拌した。触媒をセライトにて濾去後、溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=50 /1)により精製し、表題化合物を暗褐色油状物質として得た。

(工程4)

2-(5-プロモーピリジン-2-イル)-5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-6-ピロリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾールの合成2-(4,5-ジアミノ-2-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-20 フェニル)ーピロリジン-1-カルボン酸 tーブチルエステル500mgのピリジン10ml溶液に、5-プロモピリジン-2-カルボン酸220mg、1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド・一塩酸塩260mgを順次加え、反応液を室温にて12時間撹拌した。反応液をクロロホルムにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をトリフルオロ酢酸10mlに溶解し、反応液を3時間加熱還流した。冷却後、反応液を減圧留去し、得られた残渣をクロロホルムにて希釈し、飽和重曹水にて塩基性とした後、有機層を飽和食塩水にて洗浄、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホル

ム/メタノール/アンモニア水=50/1/0.1)により精製し、表題化合物を無色油状物質として得た。

(工程5)

1-(2-(2-(5-))ロモーピリジン-2-(7-)0 -6-(4-)4 タン スルホニルーフェノキシ)-3 H-ベンズイミダゾール-5-(7-)0 ーピロリジン-1-(7-)0 -1 エタノンの製造

2-(5-ブロモーピリジン-2-イル)-5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-6-ピロリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール220mgのピリジン2ml溶液に、無水酢酸0.050mlを加え、反応液を室温にて30分間撹拌した。反応液をクロロホルムにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール/アンモニア水=50/1/0.1)にて精製し、表題化合物を淡褐色固体として得た。

15 ¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 60-2. 40 (7H, m), 2. 90-3. 15 (3H, m), 3. 50-3. 90 (2H, m), 5. 05-5. 50 (1H, m), 6. 80-7. 80 (4H, m), 7. 80-8. 05 (3H, m), 8. 20-8. 35 (1H, m), 8. 60-8. 80 (1H, m), 10. 50-11. 05 (1H, m)

20 ESI-MS (m/e): 555, 557 [M+H]

実施例307

25

2-(4,5-ジアミノ-2-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-フェニル)-ピロリジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル、及び6-フルオローピリジン-2-カルボン酸を用いて、実施例306(工程4)、(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせるこ

とにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 70-2. 40 (7H, m), 2. 98-3. 11 (3H, m), 3. 57-3. 90 (2H, m), 5. 07-5. 51 (1H, m), 6. 81-8. 32 (9H, m), 10. 64-11. 36 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 495 [M+H]

実施例308

5

5 ー ブロモー 2 ー トリフルオロメチルーピリジンを用いて、実施例 1 2 2 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 89 and 2. 14 (total 3H, each s), 1. 90-2. 20 (3H, m), 2. 24-2. 50 (1 H, m), 3. 63-3. 99 (2H, m), 5. 26-5. 40 (1H, m), 7. 34-7. 63 (4H, m), 7. 80-7. 86 (1H, m), 7. 94-8. 02 (1H, m), 8. 29-8. 37 (1H, m), 8. 5 8-8. 59 (1H, m), 8. 73-8. 78 (1H, m) ESI-MS (m/e): 468 [M+H]

実施例309

1-(2-(4,5-ジアミノ-2-ベンジルオキシーフェニル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン エナンチオマーA及びエナンチオマーBの合成

実施例121 (工程8)で得られた、1-(2-(4,5-ジアミノ-2-ベンジルオキシーフェニル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン2.2gを光学分割用カラム (CHIRALPAK AS 2cmφ×25cmL(ダイセル化学工業社製)、移動相:ヘキサン/エタノール 30/70、流速:15ml/min)にて光学分割し、エナンチオマーA(保持時間:11.43min)、エナンチオマーB(保持時間:16.32min)をそれぞれ黒色固体として得た。

(工程2)

5

15

1-(2-(6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) 2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン エナンチオマーAの製造

実施例309(工程1)で得られた1-(2-(4,5-ジアミノ-2-ベンジルオキシーフェニル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン エナンチオマーA、及び5-クロロ-2-メタンスルホニルーピリジンを用いて、実施例121(工程9)乃至(工程12)と同様の方法、これに準じた方法又はこれ

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 80-2. 42 (7H, m), 3. 16-3. 27 (3H, m), 3. 57-3. 91 (2H, m), 5. 14-5. 34 (1H, m), 7. 04-8. 10 (6H, m), 8. 31-8. 70 (3H,

らと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

20 m), 10. 59-10.94 (1H, m) ESI-MS (m/e): 478 [M+H]

実施例310

 $\frac{1 - (2 - (6 - (6 - \cancel{4} \cancel{9} \cancel{2} \cancel{N} \cancel{h} - \cancel{2} \cancel{1} - \cancel{4} \cancel{N} + \cancel{4} \cancel{1} - \cancel{4$

実施例309 (工程1) で得られた1-(2-(4,5-ジアミノ-2-ベンジルオキシーフェニル) ーピロリジン-1-イル) -エタノン エナンチオマーBを用いて、実施例309と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと

常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。 ESI-MS(m/e):478[M+H]

実施例311

5 <u>(2-(6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-ピリ</u>ジン-2-イル-メタノン

実施例163で得られた5-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-ピロリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール 10 エナンチオマーB、及びピリジン-2-カルボン酸を用いて、実施例296と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 60-2. 45 (4H, m), 2. 91-3. 09 (3H, m), 3. 71-4. 30 (2H, m), 5. 44-5. 60 and 5. 91-6. 03 (total 1H, each m), 6. 7 7-7. 93 (11H, m), 8. 10-8. 66 (3H, m), 10. 8 2-11. 00 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 540 [M+H]

20 実施例312

(2-7)ルオローフェニル) -(2-(6-(4-3)タンスルホニルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-3 H-ベンズイミダゾール-5-イル) -ピロリジン-1-イル) -メタノン

実施例163で得られた5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-25 ピリジン-2-イル-6-ピロリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾールエナンチオマーB、及び2-フルオロ安息香酸を用いて、実施例296と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 80-2. 51 (4H, m), 2. 90-3.

08 (3H, m), 3. 40-4. 08 (2H, m), 4. 91-5. 02 and 5. 46-5. 60 (total 1H, each m), 6. 5 5-8. 69 (15H, m)

ESI-MS (m/e) : 557 [M+H]

5

実施例313

イソオキサゾール-3-カルバアルデヒドを用いて、実施例189と同様な 10 方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより表題化 合物を得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ:1. 80-2. 46 (4H, m), 1. 87 and 2. 16 (total3H, eachs), 3. 58-3. 88 (2H, m), 5. 13-5. 17 and 5. 52-5. 55 (total1H, eachm), 6. 85-7. 40 (7H, m), 8. 56 (1H, s) ESI-MS (m/e):407 [M+H]

実施例314

25

実施例309(工程1)で得られた1-(2-(4,5-ジアミノ-2-ベンジルオキシーフェニル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン エナンチオマーB、及び2-シアノ-5-ブロモーピリジンを用いて、実施例309と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 53-2. 42 (7H, m), 3. 40-3. 50 (2H, m), 5. 07-5. 29 (1H, m), 7. 00-7. 94 (6H, m), 8. 28-8. 68 (3H, m), 11. 00-11. 52

(1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 425 [M+H]

実施例315

5 <u>(2-(2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー3H-ベンズイミダゾールー5-イル)-ピロリジン-1-イル)-2-オキソーエチル)-メチルーカルバミン酸</u> t-ブチルエステル

実施例163で得られた5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-ピロリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

10 エナンチオマーB、およびN-t-ブトキシカルボニルーグリシンを用いて、 実施例171と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わ せることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 20-1. 69 (16H, m), 2. 76-3. 12 (7H, m), 5. 15-5. 26 (1H, m), 7. 00-7. 4 4 (5H, m), 7. 76-8. 00 (4H, m), 8. 28-8. 40 (1H, m), 8. 58-8. 73 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 606 [M+H]

実施例316

15

実施例315で得られた(2-(2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イ25 ル)-ピロリジン-1-イル)-2-オキソーエチル)-メチルーカルバミン酸 t-ブチルエステルを用いて、実施例171と同様の方法、これに準じた方法又はこれらど常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 60-1. 97 (4H, m), 2. 20-2. 46 (3H, m), 2. 94-3. 08 (5H, m), 3. 19-3. 90 (2H, m), 5. 15-5. 43 (1H, m), 7. 08-7. 65 (5H, m), 7. 87-7. 94 (3H, m), 8. 36-8. 38 (1H, m), 8. 64 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 506 [M+H]

5

実施例317

1-(2-(6-(4-x9)2x)+2x)-2-(1H-y-2)y-y-3-4y) -3H-4y2x4y-y-5-4y0 -y-21 -4y0 -x91

10 (工程1)

2-(6-(4-)4ーメタンスルホニルーフェノキシ)-2-(1H-)ピラゾール-3-4ーパンズイミダゾール-5-4ル)-2ロリジン-1-5ルボン酸 t-7チルエステルの合成

実施例306(工程3)で得られた2-(4,5-ジアミノ-2-(4-メ タンスルホニル-フェノキシ)-フェニル)-ピロリジン-1-カルボン酸 t-プチルエステル49.0 mgのN,N-ジメチルホルムアミド1 ml 溶液 に、1 H-ピラゾール-3-カルボキサアルデヒド10.0 mgを加え、反応 液を90度で一終夜撹拌した。冷却後、反応液を酢酸エチルにて希釈し、飽和 食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得ら れた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(Kieselgel TM 60 F_{254} 、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノ-ル=9/1)にて精 製し、表題化合物を褐色固体として得た。

(工程2)

1-(2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-(1H-ピ25 ラゾール-3-イル)-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノンの製造

2-(6-(4-)4ーメタンスルホニルーフェノキシ)-2-(1H-)ピラゾール-3-4ーパンズイミダゾール-5-4ーパンプーリジン-1-カルボン酸 t-7チルエステル49. 2mgを4N塩酸-ジオキサン1m1

に溶解し、反応液を室温にて2時間撹拌した。反応溶媒を減圧留去し、得られた残渣のピリジン溶液2m1に、無水酢酸0.012m1を加え、30分間室温にて撹拌した。反応溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F $_{254}$ 、Art 5744(メルク社製)、

5 クロロホルム/メタノール=9/1)にて精製し、表題化合物を褐色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 53-2. 38 (7H, m), 2. 97-3. 10 (3H, s), 3. 39-3. 99 (2H, m), 5. 06-5. 31 (1H, m), 6. 80-8. 04 (8H, m)

10 ESI-MS (m/e): 466 [M+H]

実施例318

15

1-(2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) -2-(1-メチルー1H-ピラゾールー3-イル) -3H-ベンズイミダゾールー5-イル) -ピロリジン-1-イル) -エタノン

実施例 306(工程 3)で得られた 2-(4,5-i) アミノー 2-(4-i) タンスルホニルーフェノキシ) - フェニル) - ピロリジン - 1- カルボン酸 t- ブチルエステル、及び 1- メチル - 1 H- ピラゾール - 3- カルボン酸を用いて、実施例 306(工程 4)、(工程 5)と同様の方法、これに準じた方

20 法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 70-2. 37 (7H, m), 2. 98-3. 11 (3H, m), 3. 52-4. 02 (5H, m), 5. 04-5. 43 (1H, m), 6. 74-7. 67 (6H, m), 7. 79-7. 97 (2H,

25 m), 10. 38-11. 00 (1H, m) ESI-MS (m/e): 480 [M+H]

実施例319

5

5-フルオローピリジン-2-カルボン酸を用いて、実施例318と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 60-2. 50 (7H, m), 2. 85-3. 20 (3H, m), 3. 50-4. 00 (2H, m), 5. 00-5. 50 (1H, m), 6. 80-8. 10 (7H, m), 8. 20-8. 60 (2H, m), 10. 50-11. 20 (1H, m)

10 ESI-MS (m/e): 495 [M+H]

実施例320

15 ル<u>)</u> - ピロリジン - 1 - イル) - メタノン

1-アミノーシクロプロパンカルボン酸を用いて、実施例168と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 0. 80-1. 10 (4H, m), 1. 88-2. 20 17 (3H, m), 2. 32-2. 40 (1H, m), 3. 12 (3H, s), 4. 06 (2H, brs), 5. 21 (1H, brs), 7. 18-7. 54 (5H, m), 7. 91-7. 99 (3H, m), 8. 27 (1H, d, J= 8. 0Hz), 8. 73 (1H, d, J=4. 3Hz) ESI-MS (m/e): 518 [M+H]

25

実施例321

5-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピラジン-2-イルー1H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)-ピリジン-2-カルボニトリル

実施例309(工程1)で得られた1-(2-(4,5-ジアミノ-2-ベンジルオキシーフェニル)ーピロリジン-1-イル)ーエタノン エナンチオマーB、及びピラジン-2-カルボキサアルデヒドを用いて、実施121(工程9)乃至(工程12)および実施例314と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 67-2. 47 (7H, m), 3. 60-3. 92 (2H, m), 5. 11-5. 35 (1H, m), 7. 00-7. 77 (4H, m), 8. 47-8. 73 (3H, m), 9. 52-9. 68 (1H,

10 m), 10. 88-11. 94 (1H, m) ESI-MS (m/e): 426 [M+H]

実施例322

5-シアノーピリジン-2-カルボン酸を用いて、実施例307と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

- 20 ¹HNMR (CDC1₃) δ:1.05-2.40 (7H, m), 2.80-3. 20 (3H, m), 3.60-4.00 (2H, m), 5.05-5.45 (1H, m), 6.90-7.80 (4H, m), 7.80-8.00 (2H, m), 8.05-8.20 (1H, m), 8.40-8.60 (1H, m), 8.80-9.00 (1H, m), 10.40-10.80 (1H, m)
- 25 ESI-MS (m/e): 502 [M+H]

実施例323

ン-1-イル) -エタノン

4-クロローピリジン-2-カルボン酸を用いて、実施例307と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

- 5 ¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 67-2. 40 (7H, m), 3. 00-3. 13 (3H, m), 3. 54-3. 91 (2H, m), 5. 10-5. 44 (1H, m), 6. 79-7. 52 (5H, m), 7. 64-7. 97 (2H, m), 8. 36-8. 57 (2H, m), 10. 75-11. 24 (1H, m)
- 10 ESI-MS (m/e): 511 [M+H]

実施例324

1-(2-(2-(5-x)+2-2)-2-4)-6-(4-x9) 2-(2-(2-(5-x)+2)-3) 2-(2-(2-(5-x)+2)-3) 2-(2-(2-(5-x)+2)-2) 2-(2-(2-(5-x)+2)-2) 2-(2-(2-(2-(4-x)+2)-2)-2) 2-(2-(2-(4-x)+2)-2) 2-(2-(2-(4-x)+2)-2) 2-(2-(4-x)+2) 2-(4-x)+2)

15 <u>ジン-1-イル)-エタノン</u>

5-エトキシーピリジン-2-カルボン酸を用いて、実施例307と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 2. 00-3. 40 (10H, m), 3. 60-20 4. 00 (3H, m), 4. 20-5. 20 (4H, m), 5. 80-6. 4 0 (1H, m), 7. 20-9. 20 (9H, m), 11. 50-12. 00 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 521 [M+H]

25 実施例325

(工程1)

1-(2-7)ルオロー4ーニトローフェニル)-3-7テンー1-3ールの . 合成

US6239152に記載されている方法に従って合成した4-ニトロー2-フルオローベンズアルデヒド2.00gのクロロホルム12m1溶液に、四塩化チタン0.65m1を加え、反応液を室温にて10分間撹拌した後、アリルートリメチルーシラン2.4m1を加え、反応液を室温にて20分間撹拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=3/1)にて精製し、表10 題化合物を橙色固体として得た。

(工程2)

N-(1-(2-フルオロ-4-ニトローフェニル) -3-プテニル) -ア セトアミドの合成

1-(2-フルオロ-4-ニトローフェニル)-3-ブテン-1-オール4 80mgのクロロホルム10m1溶液に、メタンスルホニルクロリド0.29 15 m1及びトリエチルアミン0.63m1を加えた後、反応液を室温にて15分 間撹拌した。反応液を水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒 を減圧留去し、粗生成物を淡黄色油状物質として得た。粗生成物のジメチルホ ルムアミド10m1溶液に、アジ化ナトリウム310mgを加え、反応液を4 5度にて30分間撹拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、水にて洗浄後、 20 無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、粗生成物を褐色油状物質 として得た。得られた粗生成物のテトラヒドロフラン10m1溶液に、トリ フェニルホスフィン1.0g及び水2m1を加え、反応液を加熱還流下12時 間撹拌した。反応液に1規定塩酸を加え、有機層を除去した後、1規定水酸化 ナトリウム水溶液を用いて、水層を塩基性にした。クロロホルムにて抽出し、 25 無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を減圧留去し、粗生成物380mgを 褐色油状物質として得た。粗生成物380mgのクロロホルム10ml溶液に、 トリエチルアミン0.50m1、無水酢酸0.25m1及び4-ジメチルアミ ノピリジン20mgを加え、反応液を室温にて30分間撹拌した。溶媒を減圧

WO 2005/063738 PCT/JP2004/019843

留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=50/1)にて精製し、表題化合物を褐色油状物質として得た。

(工程3)

10

15

25

5 1-アセチル-2-(2-フルオロ-4-ニトロ-フェニル)-4-ヒドロ キシーピロリジンの合成

N-(1-(2-フルオロ-4-ニトローフェニル) -3-ブテニル) -ア セトアミド200mgのテトラヒドロフラン4ml溶液に、水1ml及びヨウ素600mgを加えた後、反応液を室温にて一終夜撹拌した。反応液をクロロホルムで希釈し、飽和重曹水、飽和チオ硫酸ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、粗生成物を得た。粗生成物のクロロホルム5ml溶液に、トリエチルアミン0.25ml、無水酢酸0.13ml及び4-ジメチルアミノピリジン10mgを加え、反応液を室温にて15分間撹拌した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣のメタノール5ml溶液に、炭酸カリウム20mgを加え、反応液を室温にて15分間撹拌した。溶媒を減圧留去し、浸られた残渣のメタフール5ml溶液に、炭酸カリウム20mgを加え、反応液を室温にて15分間撹拌した。溶媒を減圧留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=30/1)にて精製し、表題化合物を無色固体のジアステレオマー混合物として得た。

(工程4)

20 1-アセチル-2-(2-フルオロ-4-((ピリジン-2-カルボニル)-アミノ)-フェニル)-4-アセトキシーピロリジンの合成

1-アセチルー2-(2-フルオロー4-ニトローフェニル)-4-ヒドロキシーピロリジン140mgのピリジン2m1溶液に、無水酢酸0.06m1を加え、反応液を50度にて一終夜撹拌した。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:酢酸エチル)にて精製し、生成物150mgを得た。生成物57mgのメタノール3m1溶液に、展開ラネーニッケル触媒約50mgを加え、反応液を水素雰囲気下、30分間撹拌した後、触媒を濾去し、溶媒を減圧留去した。残渣のピリジン2m1溶液に、ピリジン-2-カルボン酸30mg及び1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-

エチルカルボジイミド・一塩酸塩50mgを加え、反応液を室温にて一終夜撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、表題化合物を黄色油状物質として得た。

5 (工程5)

10

トランス-1-アセチル-2-(5-ニトロ-2-フルオロ-4-(ピリジン-2-カルボニル)-アミノ)-フェニル)-4-アセトキシーピロリジン及びシス-1-アセチル-2-(5-ニトロ-2-フルオロ-4-(ピリジン-2-カルボニル)-アミノ)-フェニル)-4-アセトキシーピロリジンの合成

1-アセチル-2-(2-フルオロ-4-((ピリジン-2-カルボニル)-アミノ)-フェニル)-4-アセトキシーピロリジン36mgのトリフルオロ酢酸0.5ml溶液に、発煙硝酸0.1mlを加え、反応液を室温にて1時間撹拌した。溶媒を減圧留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=15/1)にて精製し、表題化合物のジアステレオマー混合物30mgを白色固体として得た。さらに、得られたジアステレオマー混合物を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=15/1)にて精製し、表題化合物の単一のジアステレオマー20を、それぞれ黄色固体として得た。(Rf値:トランス体>シス体)

(工程6)

トランス-1-(4-アセトキシ-2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノンの製造

25 トランス-1-アセチル-2-(5-ニトロ-2-フルオロ-4-((ピリジン-2-カルボニル)-アミノ)-フェニル)-4-アセトキシーピロリジン21mgのジメチルホルムアミド0.5ml溶液に、4-メタンスルホニル-フェノール10mg、及び炭酸セシウム20mgを加え、反応液を90度にて1時間撹拌した。塩化スズ(II)二水和物100mgを加え、反応液を

90度にて5時間撹拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、表題化合物を黄色油状物質として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 50-1. 90 (3H, m), 2. 10-2. 5 53 (2H, m), 2. 98 (3H, s), 3. 60-3. 90 (2H, m), 5. 13-5. 26 (2H, m), 7. 03-7. 65 (5H, m), 7. 7 8-7. 87 (3H, m), 8. 10-8. 18 (1H, m), 8. 59 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 535 [M+H]

10

実施例326

トランス-1-(4-ヒドロキシ-2-(6-(4-メタンスルホニル-フェ ノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イ ル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン

- 実施例325で得られたトランス-1-(4-アセトキシ-2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン40mgのメタノール2m1溶液に、25%ナトリウムメトキシド0.015m1を加え、反応液を室温にて10分間撹拌した。溶媒を減圧留去し、残渣を逆相中圧20 液体クロマトグラフィー[ODS-AS-360-CC(YMC社製)移動相:水-アセトニトリル-0.1%トリフルオロ酢酸]にて精製した。得られたフラクションの溶媒を酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去することで、表題化合物を白色固体として得た。
- ¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 48-2. 80 (5H, m), 2. 99-3. 10 (3H, m), 3. 48-4. 10 (2H, m), 4. 40-4. 60 (1H, m), 5. 25-5. 50 (1H, m), 7. 00-7. 50 (5H, m), 7. 75-8. 00 (3H, m), 8. 24-8. 48 (1H, m), 8. 48-8. 70 (1H, m), 10. 70-11. 20 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 493 [M+H]

実施例327

実施例326で得られたトランス-1-(4-ヒドロキシ-2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)ーピロリジン-1-イル)ーエタノン10mg のクロロホルム1m1溶液に、ビス(2-メトキシエチル)アミノサルファートリフロライド0.02m1を加え、反応液を室温にて10分間撹拌した。溶媒を減圧留去し、残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(Kieselgel TM60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=15/1)にて精製し、表題化合物を白色固体として得た。

15 ¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 92 (3Hx1/2, s), 2. 22 (3H x1/2, s), 2. 22-2. 80 (2H, m), 3. 13 (3Hx1/2, s), 3. 15 (3Hx1/2, s), 3. 80-4. 40 (2H, m), 5. 20-5. 50 (2H, m), 7. 20-7. 80 (5H, m), 7. 90-8. 10 (3H, m), 8. 28 (1H, t, J=7. 8Hz), 8. 74

20 (1H, brs)

ESI-MS (m/e) : 495 [M+H]

実施例328

<u>シス-1-(4-アセトキシ-2-(6-(4-メタンスルホニル-フェノ</u> 25 <u>キシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-</u> ピロリジン-1-イル)-エタノン

実施例325(工程5)で得られたシス-1-アセチル-2-(5-二トロ-2-フルオロ-4-((ピリジン-2-カルボニル)-アミノ)-フェニル)-4-アセトキシーピロリジンを用いて、実施例325(工程6)と同様

WO 2005/063738 PCT/JP2004/019843

の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表 題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 40-1. 90 (3H, m), 2. 20-2. 55 (2H, m), 3. 00 (3H, s), 3. 62-3. 90 (2H, m), 5. 12-5. 28 (2H, m), 6. 98-7. 75 (5H, m), 7. 78-7. 88 (3H, m), 8. 11-8. 19 (1H, m), 8. 60 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 535 [M+H]

10 実施例329

 $\frac{y}{2} - 1 - (4 - \frac{y}{2} - \frac{y}{2} - \frac{z}{2} - \frac{z}$

実施例328で得られたシス-1-(4-アセトキシ-2-(6-(4-メ 9ンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミ ダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノンを用いて、実施例 326と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 80-2. 00 (3H, m), 2. 04-2. 20 75 (2H, m), 3. 12-3. 16 (3H, m), 3. 40-4. 00 (2H, m), 4. 45-4. 55 (1H, m), 5. 25-5. 43 (1H, m), 7. 18-7. 42 (3H, m), 7. 50-7. 59 (1H, m), 7. 62-7. 77 (1H, m), 7. 90-8. 08 (3H, m), 8. 2 4-8. 32 (1H, m), 8. 75-8. 81 (1H, m)

25 ESI-MS (m/e): 493 [M+H]

実施例330

トランスー1ー(4ーフルオロー2ー(6ー(4ーメタンスルホニルーフェノ キシ)-2-ピリジ<u>ン-2</u>-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジンー1ーイル)-エタノン

シス-1-(4-ヒドロキシ-2-(6-(4-メタンスルホニル-フェノ キシ) -2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル) -ピロリジン-1-イル)-エタノンを用いて、実施例327と同様の方法、こ れに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を 淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 70-2. 73 (5H, m), 3. 11-3. 37 (3H, m), 3.62-4.51 (2H, m), 5.24-5.4510 (2H, m), 7. 13-7. 76 (5H, m), 7. 94-8. 00 (3H, m)m), 8. 28-8. 33 (1H, m), 8. 73-8. 79 (1H, m) ESI-MS (m/e) : 495 [M+H]

実施例331 15

1-(4-オキソ-2-(6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-**1-イル)-エタノン**

塩化オキザリル0.003mlのクロロホルム1ml溶液に、-50度にて ジメチルスルホキシド0.003mlを加え、反応液を同温度にて5分間撹拌 20 した。反応液に、実施例326で得られたトランス-1-(4-ヒドロキシー 2-(6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イ ルー3H-ベンズイミダゾールー5-イル)ーピロリジン-1-イル)ーエタ ノン 6. 7 m g のクロロホルム 1 m l 溶液を加えた後、反応液を – 5 0 度にて 15分間撹拌した。トリエチルアミン0.02mlを加え、反応液を室温にて 25 5分間撹拌した後、反応液を酢酸エチルで希釈し、飽和塩化アンモニウム水溶 液、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧 留去し、残渣を逆相中圧液体クロマトグラフィー「ODS-AS-360-C」 C (YMC社製)移動相:水-アセトニトリル-0.1%トリフルオロ酢酸]

にて精製した。得られたフラクションの溶媒を酢酸エチルにて希釈し、飽和重 曹水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去することで、 表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 2. 03 (3H, s), 2. 68 (2H, s),

3. 16 (3H, s), 4. 09-4. 22 (2H, m), 5. 70-5. 7

7 (1H, m), 7. 05-7. 80 (5H, m), 7. 94-8. 01 (3H, m), 8. 24-8. 32 (1H, m), 8. 72-8. 77 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 491 [M+H]

10

実施例332

1-(4,4-ジフルオロ-2-(6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン

15 (工程1)

1-アセチル-2-(2-フルオロ-4-ニトロ-フェニル)-4, 4-ジ フルオローピロリジンの合成

塩化オキザリル0.035m1のクロロホルム3m1溶液に、-50度にてジメチルスルホキシド0.035m1を加え、反応液を同温度にて5分間撹拌
20 した。反応液に、実施例325(工程3)で得られた1ーアセチルー2ー(2ーフルオロー4ーニトローフェニル)ー4ーヒドロキシーピロリジン40mgのクロロホルム2m1溶液を加えた後、反応液を-50度にて10分間撹拌した。トリエチルアミン0.10m1を加え、反応液を室温にて5分間撹拌した後、反応液を酢酸エチルで希釈し、飽和塩化アンモニウム水溶液、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣のクロロホルム1m1溶液に、ビス(2ーメトキシエチル)アミノサルファートリフロライド0.06m1を加え、反応液を70度にて一終夜撹拌した。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/1)にて精製し、表題化合物を得た。

(工程2)

1-(4,4-ジフルオロ-2-(6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノンの製造

5 (工程1)で得られた1-アセチル-2-(2-フルオロ-4-ニトローフェニル)-4,4-ジフルオローピロリジンを用いて、実施例325(工程4)~(工程6)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 2. 03 (3Hx1/2, s), 2. 05 (3H 10 x1/2, s), 2. 50-2. 63 (1H, m), 2. 85-3. 15 (1 H, m), 3. 14 (3Hx1/2, s), 3. 15 (3Hx1/2, s), 3. 95-4. 25 (2H, m), 5. 44-5. 58 (1H, m), 7. 2 2-7. 29 (2H, m), 7. 26-7. 42 (1H, m), 7. 48-7. 54 (1H, m), 7. 61-7. 68 (1H, m), 7. 94-8. 04 15 (3H, m), 8. 26-8. 32 (1H, m), 8. 72-8. 77 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 513 [M+H]

実施例333

 シス-1-(4-フルオロ-2-(6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン エナンチオマーA、及びエナンチオマーB 実施例327で得られたラセミ体のシス-1-(4-フルオロ-2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)ーピロリジン-1-イル)-エタノン45mgを、光学分割用カラム(CHIRALPAK AD-H 2cmφ×25cmL(ダイセル化学工業社製)、移動相:ヘキサン/2-プロパノール 30/70、流速:10ml/min)にて光学分割し、エナンチオマーA(保持時

間:18min)、エナンチオマーB(保持時間:22min)をぞれぞれ白 色固体として得た。

エナンチオマーA

ESI-MS (m/e) : 495 [M+H]

5 エナンチオマーB

ESI-MS (m/e) : 495 [M+H]

実施例334

6-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-5-(4-メタンスル10 ホニルーフェノキシ)-1 Hーベンズイミダゾール-2 ーイル)-ニコチン酸 メチルエステル

ピリジン-2,5-ジカルボン酸-5-メチルエステルを用いて、実施例307と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色固体として得た。

- ¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 20-2. 40 (7H, m), 2. 80-3. 20 (3H, m), 3. 40-4. 00 (2H, m), 3. 99 (3H, s), 5. 05-5. 45 (1H, m), 6. 80-7. 80 (4H, m), 7. 8 0-8. 05 (2H, m), 8. 35-8. 60 (2H, m), 9. 10-9. 30 (1H, m), 10. 60-11. 30 (1H, m)
- 20 ESI-MS (m/e): 535 [M+H]

実施例335

25 実施例334で得られた6-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-1H-ベンズイミダゾール-2-イル)-ニコチン酸 メチルエステルを用いて、実施例121(工程6)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (DMSO-d6) δ : 1. 60-2. 60 (7H, m), 3. 21 (3H, s), 3. 60-4. 00 (2H, m), 5. 00-5. 20 (1H, m), 6. 90-7. 60 (4H, m), 7. 80-8. 00 (2H, m), 8. 30-8. 60 (2H, m), 9. 20 (1H, s)

5 ESI-MS (m/e): 521 [M+H]

実施例336

2-(6-(4-x9) - 2-x -

10 <u>ジメチルアミド</u>

(工程1)

2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー2, 3-ジヒドロ-1H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-カルボン酸 4-ニトローフェニルエステルの合成

実施例163で得られた5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-ピロリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾールエナンチオマーB<math>37mgのテトラヒドロフラン1ml溶液に、トリエチルアミン0.060ml及び塩化-4-ニトロベンゾイル21mgを順次加え、反応液を室温で一終夜撹拌した。反応溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用物層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F $_{254}$ 、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物を白色固体として得た。

(工程2)

2-(6-(4-xy)クンスルホニルーフェノキシ)-2-yリジン-2-x25 ル-3 H-ベンズイミダゾール-5 -イル)-ピロリジン-1 -カルボン酸ジメチルアミドの製造

2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー2,3-ジヒドロ-1H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-カルボン酸 4-ニトローフェニルエステル20mgのテトラヒドロフ

5

ラン1m1溶液に、ジメチルアミン(2.0M テトラヒドロフラン溶液)1 m1を加え、反応液を封管中、100度にて一終夜撹拌した。反応溶媒を減圧 留去し、得られた残渣を逆相中圧液体クロマトグラフィー(ODS-AS-3 60-CC(YMC社製)移動相:水-アセトニトリル-0.1%トリフルオロ酢酸)にて精製した。得られたフラクションの溶媒を酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去することにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 80-1. 92 (2H, m), 1. 94-2. 07 (1H, m), 2. 33-2. 42 (1H, m), 2. 80 and 2. 10 85 (total 6H, each brs), 3. 12 (3H, s), 3. 52-3. 58 (1H, m), 3. 62-3. 78 (1H, m), 5. 19-5. 26 (1H, m), 7. 16-7. 80 (5H, m), 7. 91-7. 9 9 (3H, m), 8. 27 (1H, d, J=7. 6Hz), 8. 73 (1H, brs)

15 ESI-MS (m/e): 506 [M+H]

実施例337

20

6-ヒドロキシーピリジン-2-カルボン酸を用いて、実施例307と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 75-2. 47 (7H, m), 2. 97-3. 25 26 (4H, m), 3. 44-3. 96 (2H, m), 5. 20-5. 40 (1H, m), 6. 60-8. 05 (10H, m) ESI-MS (m/e): 493 [M+H] $1-(2-(6-(4-7)\nu + 10-7) + 10-7) + 10-10 + 10$

(工程1)

5 2-(4-アミノ-2-フルオロ-フェニル) - ピロール-1-カルボン酸 t - ブチルエステルの合成

4 ーブロモー3 ーフルオローフェニルアミン1 gのジメトキシエタン10m 1溶液に、1ー(tーブトキシカルボニル)ピロールー2ーボロン酸1.6g、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム200mg、飽和炭酸ナトリウム水溶液5m1及び水5m1を順次加え、反応液を窒素雰囲気下、70度にて3時間撹拌した。冷却後、反応液をセライト濾過し、濾液を酢酸エチルにて希釈、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=2/1)により精製し、表題化合物を淡褐色固体として得た。

(工程2)

2-(4-アミノー2-フルオローフェニル) - ピロリジンー<math>1-カルボン酸 t-プチルエステルの合成 ...

2-(4-アミノ-2-フルオローフェニル)-ピロール-1-カルボン酸 1-プチルエステル2.2gの2-プロパノール50m1溶液に、水5m1、5%白金-炭素触媒660mgを加え、<math>50kgf/cm2の水素圧雰囲気下、50度にて1日間撹拌した。触媒をセライトにて濾去後、溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒: <math>1/1)にて精製し表題化合物を褐色油状物質として得た。

25 (工程3)

ピリジン-2-カルボン酸-(4-(1-アセチル-ピロリジン-2-イル)-3-フルオロ-フェニル)-アミドの合成

2-(4-アミノ-2-フルオローフェニル) - ピロリジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル181mgのピリジン2ml溶液に、ピリジン-2-

カルボン酸90mg、1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド・一塩酸塩190mgを順次加え、反応液を室温にて3時間撹拌した。反応液を、クロロホルムにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣300mg に4N塩酸ージオキサン溶液2m1を加え、反応液を室温にて1時間撹拌した。反応液を、クロロホルムにて希釈し、飽和重曹水にて塩基性とした後、有機層を飽和食塩水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣のピリジン1m1溶液に、無水酢酸0.020m1を加え、反応液を室温にて20分間撹拌した。反応液をクロロホルムにて希釈し、水、10 飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=50/1)にて精製し、表題化合物を黄色固体として得た。

(工程4)

15 ピリジン-2-カルボン酸-(4-(1-アセチルーピロリジン-2-イル) -5-フルオロ-2-ニトローフェニル) -アミドの合成 ピリジン-2-カルボン酸-(4-(1-アセチルーピロリジン-2-イル) -3-フルオローフェニル) -アミドのトリフルオロ酢酸 3ml溶液に、硝酸カリウムを94mg加え、反応液を室温にて2日間撹拌した。反応液を減20 圧留去した後、クロロホルムで希釈し、飽和重曹水で塩基性とした後、クロロホルムにて抽出した。有機層を合わせて、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=50/1)にて精製し、表題化合物を淡黄色固体として得た。

25 (工程5)

ピリジン-2-カルボン酸-(4-(1-アセチル-ピロリジン-2-イ

ル) -5-7ルオロ-2-ニトロ-7ェニル)-7ミド50 mg σ N,N-ジメチルホルムアミド1 m1 溶液に、4-7ルオロ-ベンゼンチオール20 mg、炭酸カリウム30 mg を順次加え、反応液を100 度にて2 時間撹拌した。反応液に塩化スズ(II)二水和物30 mg を加え、反応液をさらに100 度にて3 時間撹拌した。冷却後、反応液を飽和重曹水にて希釈し、クロロホルムにて抽出、有機層を無水硫酸マグネシウムにて乾燥し、溶媒を減圧留去した。得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー($Kieselgel^{TM}60$ F_{254} 、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物を白色固体として得た。

10 ¹HNMR (CDCl₃) δ:1.60-2.50 (7H, m), 3.60-4. 00 (2H, m), 5.20-5.80 (1H, m), 6.90-7.10 (2H, m), 7.15-7.80 (5H, m), 7.80-8.00 (1H, m), 8.30-8.45 (1H, m), 8.55-8.70 (1H, m), 10.60-11.20 (1H, m)

15 ESI-MS (m/e): 433 [M+H]

実施例339

20

4-メタンスルホニルーベンゼンチオールを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ:1. 40-2. 45 (7H, m), 2. 80-3. 25 20 (3H, m), 3. 50-4. 00 (2H, m), 5. 20-5. 65 (1H, m), 7. 10-8. 25 (8H, m), 8. 30-8. 50 (1H, m), 8. 50-8. 80 (1H, m), 10. 60-11. 40 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 493 [M+H]

実施例340

N-(5-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)-ピリジン-2-イ

5 <u>ル)-アセトアミド</u>

(工程1)

10 実施例121(工程10)で得られた1-(2-(6-ヒドロキシー2-ピ リジン-2-イル-3-(2-トリメチルシラニル-エトキシメチル)-3 H-ベンズイミダゾールー5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン5 5mg、炭酸セシウム84.2mg、酸化銅(II)25mgを加え、反応液 を封管中120度にて一終夜撹拌した。冷却後、反応液に飽和塩化アンモニウ 15 ム水溶液、飽和食塩水を順次加え、酢酸エチルにて抽出し、無水硫酸マグネシ ウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣のエタノール2m1溶液に、 ヒドラジン一水和物0.016m1、展開ラネーニッケル触媒20mgを加え、 反応液を室温にて30分間撹拌した。触媒をセライトにより濾去し、溶媒を減 20 圧留去した。得られた残渣を、分取用薄層クロマトグラフィー (Kiesel gelTM60F₂₅₄、Art5744 (メルク社製)、クロロホルム/メタノー ル=9/1)にて精製し、表題化合物を黄色油状物質として得た。

(工程2)

1-(2-(6-(6-アミノーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン13.7mgのピリジン1ml溶液に、無水酢酸0.005m

1を加え、反応液を室温にて3時間撹拌した。反応液を減圧留去し、得られた 残渣をトリフルオロ酢酸1m1に溶解し、反応液を室温にて3時間撹拌した。 反応液を減圧留去し、得られた残渣を逆相中圧液体クロマトグラフィー(OD S-AS-360-CC(YMC社製)移動相:水-アセトニトリル-0.

5 1%トリフルオロ酢酸)およびシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=9/1)により精製し、表題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 64-2. 44 (10H, m), 3. 57-3. 91 (2H, m), 5. 26-5. 62 (1H, m), 6. 76-8. 74 (10H, m), 10. 59-11. 31 (1H, m) ESI-MS (m/e): 457 [M+H]

実施例341

10

1-(5-プロモーピリジン-2-イル)-エタノンを用いて、実施例12 2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 66-2. 42 (7H, m), 2. 59-2. 74 (3H, m), 3. 51-3. 90 (2H, m), 5. 12-5. 45 (1H, m), 6. 85-8. 10 (6H, m), 8. 30-8. 70 (3H, m), 10. 86-11. 24 (1H, m) ESI-MS (m/e): 442 [M+H]

25

実施例342

2-(5-プロモーピリジン-2-イル)-5-(4-メタンスルホニルー フェノキシ)-6-ピロリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール エナンチオマーA、及びエナンチオマーB

実施例 306 で得られたラセミ体の2-(5-70モーピリジン-2-7ル) -5-(4-8) ルカーカーフェノキシ) -6-ピロリジン-2-7ルー1 Hーベンズイミダゾール 100 mgを光学分割用カラム(CHIRAL PAK AD 2 c m $\phi \times 25$ c m L (ダイセル化学工業社製)、移動相:ヘキサン/イソプロパノール/ジエチルアミン 20/80/0.1、流速:10 m l / m i n)にて光学分割し、エナンチオマーA(保持時間:24 m i n)、エナンチオマーB(保持時間:27 m i n)を、それぞれ油状物質として得た。

10 実施例343

5

 $1-(2-(2-(5-)\pi - 2-)\pi - 2-)\pi - 6-(4-)\pi - 2-\pi -$

実施例342で得られた2- (5-ブロモーピリジン-2-イル) -5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) -6-ピロリジン-2-イル-1H-15 ペンズイミダゾール エナンチオマーA43mgのピリジン1m1溶液に、無 水酢酸 0.020mlを加え、反応液を室温で10分間撹拌した。反応液に飽 和重曹水を加え、クロロホルムで抽出後、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾 燥し、溶媒を減圧留去した。得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー 20 (Kieselgel™60F₂₅₄、Art5744(メルク社製)、クロロホ ルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物を白色固体として得た。 ¹HNMR (CDC1₃) $\delta:1.60-2.40$ (7H, m), 2.80-3. 20 (3H, m), 3. 50-3. 95 (2H, m), 5. 05-5. 45 (1H, m), 6. 90-7. 80 (5H, m), 7. 80-8. 00 (2H, m)m), 8. 10-8. 30 (1H, m), 8. 60-8. 80 (1H, m) 25 ESI-MS (m/e) : 555, 557 [M+H]

実施例344

<u>ルホニルーフェノキシ) - 3 H - ベンズイミダゾール - 5 - イル) - ピロリジ</u> ン-1-イル) - エナンチオマーB

実施例342で得られた2-(5-ブロモーピリジン-2-イル)-5- (4-メタンスルホニルーフェノキシ)-6-ピロリジン-2-イル-1H- ベンズイミダゾール エナンチオマーBを用いて、実施例343と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

実施例345

15

10 1-(2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) -2-(5-ビニ ルーピリジン-2-イル) -3H-ベンズイミダゾール-5-イル) -ピロリジン-1-イル) -エタノン

5-ビニルーピリジン-2-カルボン酸を用いて、実施例307と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 20-2. 40 (7H, m), 2. 90-3. 15 (3H, m), 3. 50-3. 90 (2H, m), 5. 00-5. 45 (1H, m), 5. 48 (1H, dd, J=5. 6, 11. 2Hz), 5. 9 4 (1H, dd, J=5. 6, 17. 6Hz), 6. 70-6. 85 (1H,

20 m), 7. 00-7. 25 (2H, m), 7. 25-7. 80 (2H, m),
7. 80-8. 00 (3H, m), 8. 30-8. 40 (1H, m), 8. 5
5-8. 70 (1H, m), 10. 50-10. 80 (1H, m)
ESI-MS (m/e):503 [M+H]

25 実施例346

実施例341で得られた1-(2-(6-(6-アセチルーピリジン-3-

イルオキシ) - 2 - ピリジン - 2 - イル - 3 H - ベンズイミダゾール - 5 - イル) - ピロリジン - 1 - イル) - エタノン 1 5. 0 m g のテトラヒドロフラン 1. 5 m l 溶液に、 - 7 8 度にてメチルリチウム(1. 0 M ジエチルエーテル溶液) 0. 1 m l を加え、反応液を - 7 8 度にて 3 0 分間撹拌した。反応液を飽和塩化アンモニウム水溶液に注ぎ、クロロホルムにて抽出、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール = 7. 5 / 1)により精製し、表題化合物を黄色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 46-1. 63 (6H, m), 1. 63-10 2. 47 (7H, m), 2. 87-2. 99 and 3. 34-3. 91 (total 3H, each m), 5. 18-5. 51 (1H, m), 6. 72-7. 91 (6H, m), 8. 17-8. 68 (3H, m), 10. 5 4-10. 94 (1H, br)

ESI-MS (m/e) : 458 [M+H]

15

実施例347

(5-(6-(1-r)+r)-r)-r0月 (5-(6-(1-r)+r)-r)-r1月 (5-(6-(1-r)+r)-r)-r1月 (5-(6-(1-r)+r)-r)-r2 (5-(6-(1-r)+r)-r)-r2 (5-(6-(1-r)+r)-r)-r2 (5-(6-(1-r)+r)-r)-r2 (5-(6-(1-r)+r)-r)-r3 (5-(6-(1-r)+r)-r)-r4 (5-(6-(1-r)+r)-r)-r4 (5-(6-(1-r)+r)-r)-r5 (5-(6-(1-r)+r)-r)-r6 (5-(6-(1-r)+r)-r)-r7 (5-(6-(1-r)+r)-r)-r7 (5-(6-(1-r)+r)-r)-r7 (5-(6-(1-r)+r)-r)-r9 (5-(6-(1-r)+r)-r)-r)-r9 (5-(6-(1-r)+r)-r)-r9 (5-(6-(1-r)+r)-r)-r9 (5-(6-(1-r)+

実施例340(工程1)で得られた1-(2-(6-(6-アミノーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン14.4mgのピリジン1ml溶液に、クロロギ酸エチル0.003mlを加え、反応液を室温にて30分間撹拌した。反応液を減圧留去し、得られた残渣をトリフルオロ酢酸1m1に溶解し、反応液を室温にて1時間撹拌した。反応液を減圧留去し、得られた残渣を逆相中圧液体クロマトグラフィー(ODS-AS-360-CC(YMC社製)移動相:水-アセトニトリル-0.1%トリフルオロ酢酸)およびシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=9/1)により精製し、表題化合物を黄色油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 14-1. 51 (3H, m), 1. 52-2. 46 (7H, m), 2. 78-2. 93 and 3. 51-3. 88 (to tal 3H, each m), 4. 16-4. 26 (2H, m), 5. 2 7-5. 63 (1H, m), 6. 80-8. 69 (10H, m)

5 ESI-MS (m/e): 487 [M+H]

実施例348

10

5 ープロモー 2 ーシアノーピリジンを用いて、実施例 1 5 3 と同様の方法、 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物 を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC 1₃) δ : 1. 49-2. 42 (7H, m), 2. 54-2. 15 71 (3H, m), 3. 50-3. 88 (2H, m), 5. 04-5. 48 (1H, m), 7. 00-8. 67 (10H, m) ESI-MS (m/e): 482 [M+H]

実施例349

 $3 - (2 - (6 - (4 - \cancel{4} - \cancel{4} - \cancel{4} - \cancel{2} - \cancel{4} - \cancel{2} - \cancel{4} - \cancel{2} - \cancel{4} - \cancel$

シアノ酢酸を用いて、実施例296と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC 1₃) δ: 1. 80-2. 05 (4H, m), 3. 05-3. 25 (4H, m), 3. 47-3. 93 (3H, m), 5. 19-5. 41 (1H, m), 7. 00-7. 59 (5H, m), 7. 82-7. 99 (3H, m), 8. 35-8. 41 (1H, m), 8. 62-8. 68 (1H, m) ES I-MS (m/e): 502 [M+H]

実施例350

<u>シクロプロピルー(2 - (6 - (4 - メタンスルホニルーフェノキシ) - 2 -</u> ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル) - ピロリジン-

5 <u>1-イル) - メタ</u>ノン

シクロプロパンカルボン酸を用いて、実施例296と同様の方法、これに準 じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固 体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 0. 92-1. 08 (4H, m), 1. 60-1. 10 66 (2H, m), 1. 85-1. 99 (2H, m), 2. 20-2. 38 (1H, m), 3. 05-3. 08 (3H, m), 3. 63-4. 00 (2H, m), 5. 33-5. 41 (1H, m), 7. 12-7. 44 (5H, m), 7. 86-7. 92 (3H, m), 8. 40-8. 44 (1H, m), 8. 6 0-8. 68 (1H, m)

15 ESI-MS (m/e): 503 [M+H]

実施例351

3, 3, 3-トリフルオロー1-(2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3 H-ベンズイミダゾール-5-イ

20 $\underline{N} - \underline{CDJ} = 1 - \underline{CDJ} - 1 - \underline{CDJ} = 1 - \underline{CDJ} - 1 - \underline{CDJ} = 1 - \underline{CDJ}$

3,3,3ートリフルオロープロピオン酸を用いて、実施例296と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 85-2. 40 (4H, m), 2. 90-3. 25 27 (5H, m), 3. 65-3. 90 (2H, m), 5. 15-5. 43 (1H, m), 6. 97-7. 63 (5H, m), 7. 84-7. 96 (3H, m), 8. 38-8. 43 (1H, m), 8. 60-8. 68 (1H, m) ESI-MS (m/e): 545 [M+H]

実施例352

<u>(2-(6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-</u>(テトラヒドローフラン-2-イル)-メタノン

5 テトラヒドロフラン-2-カルボン酸を用いて、実施例296と同様の方法、 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物 を白色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 85-2. 33 (7H, m), 3. 05-3. 10 (3H, m), 3. 63-4. 08 (5H, m), 4. 15-4. 62 10 (1H, m), 5. 33-5. 62 (1H, m), 7. 11-7. 55 (5H, m), 7. 84-7. 95 (3H, m), 8. 37-8. 42 (1H, m), 8. 60-8. 67 (1H, m) ESI-MS (m/e): 533 [M+H]

15 実施例 3 5 3

N-(2-(2-(6-(4-xyy)x)-2-y)-2-y) 2-(4-xyy) 2-(4-x

アセチルアミノ酢酸を用いて、実施例296と同様の方法、これに準じた方 20 法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体とし て得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 90-2. 05 (8H, m), 3. 07-3. 09 (3H, m), 3. 47-4. 01 (3H, m), 5. 16-5. 40 (1H, m), 6. 52-6. 70 (1H, m), 7. 04-7. 20 (2H, 25 m), 7. 33-7. 57 (2H, m), 7. 84-7. 98 (3H, m), 8. 35-8. 38 (1H, m), 8. 61-8. 67 (1H, m) ESI-MS (m/e): 534 [M+H]

実施例354 (ジアステレオマーA)、355 (ジアステレオマーB)

25

1-(1-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イルー3 H-ベンズイミダゾール-5-イル) -ピロリジン-2-イル) -エタノール ジアステレオマーA及びジアステレオマーB

実施例 14 で得られた 5-フルオロ-4-(4-メタンスルホニルーフェノ キシ) -2-ニトローフェニルアミン、及び 1-ピロリジン-2-イルーエタ ノールを用いて、実施例 15 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体のジアステレオマー混合物として得た。得られたジアステレオマー混合物を、さらに分取用薄層クロマトグラフィー(K i e s e 1 g e 1 $^{\text{TM}}$ 6 0 F $_{254}$ 、A r t 5 7 4 4 (メルク 社製)、クロロホルム/メタノール= 1 0 ℓ ℓ にて精製することで、ジアス

10 社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製することで、ジアステレオマーA、及びBをそれぞれ淡黄色固体として得た。

1-(1-(6-(4-)4-)2-)1-(1-(6-(4-)4-)2-)1-(1-(6-(4-)4-)2-)1-(1-(6-(4-)4-)2-)1-(1-(1-(6-(4-)4-)4-)2-)1-(1-(6-(4-)4-)4-)1-(1-(4-)4-)1-(4-)4-(4-)4-(4-)4-(4-)4-(4-)4-(4-)4-(4-)4-(4-)4-(4-)4-(4-)4-(4-)4-(4-)4-(4-)4-(4-)4-(

¹⁵ ¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 09 (3H, d, J=6. 7Hz), 1. 6 6-1. 78 (1H, m), 1. 80-1. 99 (3H, m), 3. 06-3. 18 (1H, m), 3. 12 (3H, s), 3. 61-3. 69 (1H, m), 3. 78-3. 83 (1H, m), 3. 90-3. 99 (1H, m), 6. 9 7-7. 81 (5H, m), 7. 89-8. 00 (3H, m), 8. 26 (1 20 H, d, J=8. 2Hz), 8. 74 (1H, d, J=4. 7Hz)

ESI-MS (m/e): 479 [M+H]

¹HNMR (CD₃OD) δ : 0. 76 (3H, d, J=6. 3Hz), 1. 7 0-1. 82 (3H, m), 1. 92-2. 00 (1H, m), 3. 06-3. 13 (1H, m), 3. 10 (3H, s), 3. 61-3. 69 (1H, m), 3. 83-3. 90 (1H, m), 3. 95-4. 03 (1H, m), 7. 0 4 (2H, d, J=8.9Hz), 7.37-7.44 (2H, m), 7.4 6-7.49 (1H, m), 7.89 (2H, d, J=8.9Hz), 7. 93-7.99 (1H, m), 8.27 (1H, d, J=7.8Hz), 8. 74 (1H, d, J=4.7Hz)

5 ESI-MS (m/e): 479 [M+H]

実施例356

淡黄色固体として得た。

20

25

10 <u>ミダゾール</u>

実施例 354で得られた 1-(1-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-イル)ーエタノール ジアステレオマーA <math>21 m g の クロロホルム 1 m 1 溶液に、-78 度にてジエチルアミノサルファートリフルオリド 0.007 m 1 を加え、反応液を-78 度にて 1 時間撹拌した。反応液を室温まで昇温後、反応液に飽和重曹水を加えた後、酢酸エチルにて抽出し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM 60 F $_{254}$ 、Art 5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物を

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 18 and 1. 24 (total 3H, each d, J=6. 3, 6. 7Hz), 1. 53-1. 78 (1H, m), 1. 83-2. 00 (3H, m), 3. 11 (3H, s), 3. 11-3. 2 0 (1H, m), 3. 52-3. 61 (1H, m), 3. 89-4. 01 (1H, m), 4. 63-4. 87 (1H, m), 7. 04 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 21-7. 53 (3H, m), 7. 89 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 96-8. 02 (1H, m), 8. 27 (1H, d, J=7.

8 Hz), 8.74 (1H, d, J=4.7 Hz)

ESI-MS (m/e) : 481 [M+H]

実施例357

5 <u>ミダゾール</u>

実施例355で得られた1-(1-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-イル)-エタノール ジアステレオマーBを用いて、実施例356と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 0. 99 and 1. 09 (total 3H, each d, J=6. 5, 6. 2Hz), 1. 59-1. 83 (3H, m), 1. 93-2. 03 (1H, m), 3. 00-3. 10 (1H, m), 3. 09 (3H, s), 3. 54-3. 67 (1H, m), 4. 10-4. 19 (1

15 H, m), 4. 37-4. 54 (1H, m), 7. 04 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 36-7. 48 (3H, m), 7. 86 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 94-7. 98 (1H, m), 8. 25 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 72 (1H, d, J=4. 7Hz)
ESI-MS (m/e): 481 [M+H]

20

10

実施例358

1-(1-(6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル) -ピロリジン-2-イ ル) -エタノン

25 塩化メチレン3mlに、-78度にて塩化オキザリル0.080ml及びジメチルスルホキシド0.087mlを順次加え、反応液を-78度にて10分間撹拌後、-78度にて実施例354及び355で得られた1-(1-(6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-イル)-エタノールのジア

5

ステレオマー混合物 $146 \,\mathrm{mg}$ の塩化メチレン $2 \,\mathrm{ml}$ 溶液を加えた。反応液を $-78 \,\mathrm{g}$ にて $30 \,\mathrm{d}$ 間撹拌後、トリエチルアミン $0.42 \,\mathrm{ml}$ を加え、さらに反応液を $-78 \,\mathrm{g}$ にて $10 \,\mathrm{d}$ 間撹拌後、室温まで昇温した。反応液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルにて抽出し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM $60 \,\mathrm{F}_{254}$ 、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 78-2. 07 (3H, m), 1. 94 10 (3H, s), 2. 20-2. 29 (1H, m), 3. 06 (3H, s), 3. 37-3. 45 (1H, m), 3. 64-3. 77 (1H, m), 4. 27-4. 30 (1H, m), 6. 80-7. 44 (5H, m), 7. 80-7. 8 8 (3H, m), 8. 27-8. 40 (1H, m), 8. 61-8. 62 (1H, m)

15 ESI-MS (m/e): 477 [M+H]

実施例359(エナンチオマーA)、360(エナンチオマーB)

1-(1-(6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-イ

20 <u>ル) - エタノン エナンチオマーA、及びエナンチオマーB</u>

実施例358で得られたラセミ体の1-(1-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾールー5-イル)-ピロリジン-2-イル)-エタノン27mgを光学分割用カラム(CHIRALPAK AD-H 2cmφ×25cmL(ダイセル化学工業25 社製)、移動相:エタノール、流速:10ml/min)にて光学分割し、エナンチオマーA(保持時間:20.8min)、エナンチオマーB(保持時間:46.9min)をそれぞれ淡黄色固体として得た。

1-(1-(6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-イ ル)-エタノン エナンチオマーA

ESI-MS (m/e) : 477 [M+H]

5

 $1 - (1 - (6 - (4 - \cancel{y} \cancel{y} \cancel{y} \cancel{y} - \cancel{y} \cancel{y} - \cancel{y} \cancel{y} - \cancel{y} \cancel{y} - \cancel{y} - 2 - \cancel{y} \cancel{y} - \cancel{y$

ESI-MS (m/e) : 477 [M+H]

10

実施例361

1-(1-(6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジ ン-2-イル)-エタノン

- 15 実施例196(工程3)で得られた5-フルオロ-4-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び1-メチル-1-(2-ピロリジニル)エタノールを用いて、実施例354、355及び358と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。
- ¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 80-2. 10 (3H, m), 2. 08 (3 H, s), 2. 28-2. 39 (1H, m), 3. 24 (3H, s), 3. 4 0-3. 47 (1H, m), 3. 66-3. 73 (1H, m), 4. 46 (1 H, t, J=7. 4Hz), 7. 17 (1H, s), 7. 40 (1H, s), 7. 48 (1H, dd, J=2. 7, 8. 8Hz), 7. 54 (1H, dd,
- 25 J=4. 9, 7. 6Hz), 8. 02 (1H, dt, J=0. 8, 7. 8Hz), 8. 07 (1H, dd, J=0. 6, 8. 8Hz), 8. 24 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 46 (1H, dd, J=0. 6, 2. 7Hz), 7. 78 (1H, dt, J=0. 8, 4. 9Hz)

ESI-MS (m/e) : 478 [M+H]

5 <u>ン-2-イル) -エタノン エナンチオマーA、及びエナンチオマーB</u>

実施例361で得られたラセミ体の1-(1-(6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-イル)-エタノン34mgを光学分割用カラム(CHIRALPAK AD-H 2cmφ×25cmL(ダイセル化学工業社製)、移動相:エタノール、流速:10ml/min)にて光学分割し、エナンチオマーA(保持時間:28.8min)、エナンチオマーB(保持時間:48.2min)をそれぞれ淡黄色固体として得た。

1 - (1 - (6 - (6 - メタンスルホニルーピリジンー 3 - イルオキシ) - 2 - ピリジンー 2 - イルー 3 H - ベンズイミダゾールー 5 - イル) - ピロリジ <math>2 - 2 - 1ル) - エタノン エナンチオマーA ESI-MS (m/e) : 478 [M+H]

 $\frac{1 - (1 - (6 - (6 - メタンスルホニルーピリジン- 3 - イルオキシ) - (1 - (6 - (6 - メタンスルホニルーピリジン- 3 - イルオキシ) - (2 - ピリジン- 2 - イル - 3 + - ベンズイミダゾール- 5 - イル) - ピロリジン- 2 - イル) - エタノン エナンチオマーB ESI-MS <math>(m/e): 478[M+H]$

実施例364

25 $(2S) - 1 - (6 - (4 - \cancel{A} - \cancel$

実施例14で得られた5-フルオロ-4-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ニトロ-フェニルアミン、及びL-プロリンアミド 塩酸塩を用

いて、実施例15と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み 合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 91-2. 03 (3H, m), 2. 26-2. 50 (1H, m), 3. 02 and 3. 06 (total 3H, eac h s), 3. 18-3. 28 (1H, m), 3. 63-3. 91 (1H, m), 4. 19-4. 23 (1H, m), 6. 04-6. 13 (1H, m), 6. 86-7. 28 (4H, m), 7. 37-7. 41 (1H, m), 7. 48-7. 54 (1H, m), 7. 80-7. 92 (3H, m), 8. 34-8. 38 (1H, m), 8. 48-8. 63 (1H, m)

10 ESI-MS (m/e): 478 [M+H]

実施例365

(2R) - 1 - (6 - (4 - メタンスルホニルーフェノキシ) - 2 - ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル) - ピロリジン-2-カ

15 ルボキサミド

実施例14で得られた5-フルオロ-4-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及びD-プロリンアミドを用いて、実施例15と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 91-2. 03 (3H, m), 2. 26-2. 50 (1H, m), 3. 02 and 3. 06 (total 3H, each s), 3. 18-3. 28 (1H, m), 3. 63-3. 91 (1H, m), 4. 19-4. 23 (1H, m), 6. 04-6. 13 (1H, m), 6. 86-7. 28 (4H, m), 7. 37-7. 41 (1H, m), 7. 4 8-7. 54 (1H, m), 7. 80-7. 92 (3H, m), 8. 34-8. 38 (1H, m), 8. 48-8. 63 (1H, m) ESI-MS (m/e): 478 [M+H]

6-((3R)-3-7)ルオローピロリジン-1-7ル)-5-(4-3) スルホニル-7ェノキシ)-2-ピリジン-2-7ル-1 H-ベンズイミダ ゾール

実施例14で得られた5-フルオロ-4-(4-メタンスルホニルーフェノ 5 キシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び(R)-3-フルオロピロリジン を用いて、実施例15と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを 組み合わせることにより、表題化合物を黄色油状物質として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 95-2. 40 (2H, m), 3. 10 (3 H, s), 3. 25-3. 73 (4H, m), 5. 14-5. 40 (1H,

- 10 m), 7. 06 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 07-7. 20 (1H, m), 7. 32-7. 40 (1H, m), 7. 42-7. 48 (1H, m), 7. 89 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 93-7. 99 (1H, m), 8. 23 (1H, d, J=8. 2Hz), 8. 71 (1H, d, J=5. 1Hz)
- 15 ESI-MS (m/e): 453 [M+H]

実施例367

1-(6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イ ル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-3-カルボキサミ

20 ド

実施例14で得られた5-フルオロ-4-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及びピロリジン-3-カルボキサミドを用いて、実施例15と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

25 ¹HNMR (CDCl₃) δ: 2. 03-2. 30 (2H, m), 2. 89-2. 99 (1H, m), 3. 06 (3H, s), 3. 24-3. 60 (4H, m), 5. 70-5. 86 (2H, m), 7. 00-7. 48 (5H, m), 7. 8 0-7. 90 (3H, m), 8. 34-8. 40 (1H, m), 8. 57-8. 64 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 478 [M+H]

実施例368

10

25

 (2R)-1-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジ

 5
 ン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-カ

 ルボン酸
 メトキシーメチルーアミド

実施例14で得られた5-フルオロ-4-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び(R)-N-メトキシ-N-メチルプロリンアミドを用いて、実施例15と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 83-2. 05 (3H, m), 2. 25-2. 40 (1H, m), 3. 09 (3H, brs), 3. 13 (3H, s), 3. 40-3. 47 (1H, m), 3. 68-3. 78 (1H, m), 3. 84 (3H, brs), 4. 90-5. 09 (1H, m), 7. 06-7. 30 (4H, m), 7. 42-7. 50 (1H, m), 7. 87-8. 00 (3H, m), 8. 19-8. 28 (1H, m), 8. 70-8. 76 (1H, m) ESI-MS (m/e): 522 [M+H]

実施例369

実施例221 (工程2)で得られた4-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-5-フルオロ-2-ニトローフェニルアミン及び1-(R)-ピロリジン-2-イルーエタノールを用いて、実施例354、355及び実施例358と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 24 (3H, t, J=7.4Hz), 1. 7 8-2.03 (3H, m), 2.03 (3H, s), 2.22-2.35 (1

H, m), 3. 30-3. 43 (1H, m), 3. 39 (2H, q, J=7. 4Hz), 3. 64-3. 75 (1H, m), 4. 35-4. 42 (1H, m), 7. 03-7. 48 (4H, m), 7. 90-7. 99 (1H, m), 8. 03 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 17-8. 28 (1H, m), 5. 8. 43-8. 46 (1H, m), 8. 70-8. 75 (1H, m) ESI-MS (m/e): 492 [M+H]

実施例370

15

実施例225 (工程2)で得られた4-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-5-フルオロ-2-ニトローフェニルアミン及び1-(R)-ピロリジン-2-イルーエタノールを用いて、実施例205及び実施例358と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを順次組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 24 (3H, t, J=7. 4Hz), 1. 8 0-2. 03 (3H, m), 2. 04 (3H, s), 2. 24-2. 34 (1 H, m), 3. 30-3. 45 (1H, m), 3. 39 (2H, q, J=7.

- 20 4Hz), 3. 63-3. 74 (1H, m), 4. 37-4. 44 (1H, m), 7. 07 (1H, brs), 7. 22-7. 50 (2H, m), 8. 0 3-8. 05 (1H, m), 8. 42-8. 46 (1H, m), 8. 63-8. 66 (1H, m), 8. 73 (1H, d, J=1. 6Hz), 9. 37-9. 43 (1H, m)
- 25 ESI-MS (m/e):493 [M+H]

実施例371

(2R) - 1 - (1 - (6 - (4 - x タンスルホニルーフェノキシ) - 2 - ピリジン- 2 - イル - 3H - ベンズイミダゾール - 5 - イル) - ピロリジン - 2 - イル) - エタノン

実施例259(工程1)で得られた4-(4-エタンスルホニルーフェノキ5 シ)-5-フルオロ-2-ニトローフェニルアミン及び1-(R)-ピロリジン-2-イルーエタノールを用いて、実施例369と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 25 (3H, t, J=7. 4Hz), 1. 8 10 1-2. 03 (3H, m), 2. 02 (3H, s), 2. 24-2. 33 (1 H, m), 3. 22 (2H, q, J=7. 4Hz), 3. 38-3. 46 (1 H, m), 3. 72-3. 79 (1H, m), 4. 40 (1H, t, J=7. 5Hz), 7. 10-7. 12 (3H, m), 7. 29 (1H, s), 7. 4 5-7. 48 (1H, m), 7. 87-7. 90 (2H, m), 7. 90-7. 15 98 (1H, m), 8. 24 (1H, d, J=7. 6Hz), 8. 72 (1H, d, J=4. 9Hz) ESI-MS (m/e): 491 [M+H]

実施例372

25

実施例259(工程1)で得られた4-(4-エタンスルホニルーフェノキシ)-5-フルオロ-2-ニトローフェニルアミン及び1-(R)-ピロリジン-2-イルーエタノールを用いて、実施例369と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 25 (3H, t, J=7. 4Hz), 1. 8 2-2. 04 (3H, m), 2. 04 (3H, s), 2. 24-2. 34 (1 H, m), 3. 22 (2H, q, J=7. 4Hz), 3. 34-3. 50 (1 H, m), 3. 70-3. 79 (1H, m), 4. 38-4. 48 (1H, m), 7. 00-7. 38 (4H, m), 7. 89 (2H, d, J=9. 0Hz), 8. 66 (1H, brs), 8. 75 (1H, dd, J=1. 6, 2. 5Hz), 9. 38-9. 48 (1H, m) ESI-MS (m/e): 492 [M+H]

実施例373

5

15

25

(2 R) -1-(1-(6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオ 10 キシ) -2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル) -ピロリジン-2-イル) -プロパン-1-オン

実施例221(工程2)で得られた5-フルオロ-4-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び1-(R)-ピロリジン-2-イループロパノールを用いて、実施例369と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 0. 93 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 2 5-1. 27 (3H, m), 1. 75-2. 00 (3H, m), 2. 23-2. 53 (3H, m), 3. 33-3. 44 (3H, m), 3. 71 (2H, q, 20 J=7. 3Hz), 4. 43 (1H, t, J=7. 6Hz) 7. 14 (1H, s), 7. 38 (1H, s), 7. 45-7. 50 (2H, m), 7. 93-8. 00 (1H, m), 8. 06 (1H, d, J=8. 8Hz), 8. 25 (1H, d, J=8. 0Hz), 8. 45 (1H, d, J=2. 9Hz), 8. 73 (1H, d, J=4. 9Hz)

実施例374

ESI-MS (m/e) : 506 [M+H]

(2 R) -2-(1-(6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオ キシ) -2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル) -ピロリジン-2-イル) -プロパン-2-オール

実施例221 (工程2) で得られた5-フルオロー4-(6-エタンスルホ 5 ニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び (R)-1-メチル-1-(2-ピロリジニル) エタノールを用いて、実施例 369と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせるこ とにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 0. 85 and 0. 87 (total 6H, 10 each s), 1. 22 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 59-1. 8 4 (3H, m), 1. 93-2. 05 (1H, m), 3. 08-3. 17 (1 H, m), 3. 31-3. 40 (2H, m), 3. 53-3. 61 (1H, m), 4. 00-4. 03 (1H, m), 7. 43-7. 64 (4H, m), 7. 91-7. 98 (1H, m), 8. 02 (1H, d, J=8. 8Hz), 8. 25 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 45 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 71-8. 73 (1H, m) ESI-MS (m/e): 508 [M+H]

実施例375

2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-カルボキサミド

シス-4-ヒドロキシ-D-プロリンアミドを用いて、実施例15と同様の 25 方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題 化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 94-2. 00 (1H, m), 2. 50-2. 59 (1H, m), 3. 11 (3H, s), 3. 38-3. 44 (1H, m), 3. 73-3. 77 (1H, m), 4. 23-4. 28 (1H, m), 4. 3 6-4. 42 (1H, m), 7. 12 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 2 4 (1H, s), 7. 33 (1H, s), 7. 44-7. 47 (1H, m), 7. 89-7. 97 (3H, m), 8. 21-8. 24 (1H, m), 8. 7 0-8. 72 (1H, m)

5 ESI-MS (m/e) : 494 [M+H]

実施例376

10 ピロリジンー2ーカルボキサミド

実施例 375 で得られた (2R, 4R) -4 ーヒドロキシー1 ー(6 ー (4 ーメタンスルホニルーフェノキシ) -2 ーピリジンー2 ーイルー3 H ーベンズイミダゾールー5 ーイル)ーピロリジンー2 ーカルボキサミドを用いて、実施例 356 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 2. 01-2. 21 (1H, m), 2. 54-2. 67 (1H, m), 3. 13 (3H, s), 3. 48 (1H, dd, J=12. 8, 27. 2Hz), 4. 09 (1H, ddd, J=3. 6, 12. 8, 39. 7Hz), 4. 48 (1H, dd, J=6. 4, 1.0. 0Hz), 5. 20-20 5. 34 (1H, m), 7. 15 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 25 (1H, brs), 7. 41 (1H, brs), 7. 46-7. 49 (1H, m), 7. 92-7. 99 (3H, m), 8. 26 (1H, d, J=8. 0Hz), 8. 73 (1H, d, J=4. 7Hz)
ESI-MS (m/e): 496 [M+H]

25

15

実施例377

(2R, 4S) - 4 - ヒドロキシ-1 - (6 - (4 - メタンスルホニルーフェ <math>/ ナシ) -2 - ピリジン - 2 - イル - 3H - ベンズイミダゾール - 5 - イル) - ピロリジン - 2 - カルボキサミド

トランス-4-ヒドロキシ-D-プロリンアミドを用いて、実施例15と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 2. 00-2. 07 (1H, m), 2. 33-2. 39 (1H, m), 3. 13 (3H, s), 3. 25 (1H, d, J=10. 8Hz), 4. 00 (1H, dd, J=4. 1, 10. 8Hz), 4. 44-4. 50 (2H, m), 7. 14 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 23 (1H, brs), 7. 37 (1H, brs), 7. 46-7. 49 (1H, m), 7. 92-7. 99 (3H, m), 8. 25 (1H, d, J=8. 0Hz), 8. 73 (1H, d, J=4. 7Hz) ESI-MS (m/e): 494 [M+H]

実施例378

(工程2)

20

25

(工程1)で得られた(2 R, 4 R) -1-(6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-3 H-ベンズイミダゾール-5-イル)-4-ヒドロキシーピロリジン-2-カルボン酸 メトキシーメチルーアミド20mgのテトラヒドロフラン1ml溶液に、-78度にてメチルリチウム(1.0M ジエチルエーテル溶液)0.360mlを加えた。反応液を-78度にて1時間撹拌した後、0度まで昇温し、1時間撹拌した。反応液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルにて抽出し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(Kieselgel™60F254、Art5744
 (メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 24 (3H, t, J=7. 4Hz), 1. 7 9-1. 88 (1H, m), 2. 08 (3H, s), 2. 43-2. 54 (1 H, m), 3. 33 (2H, q, J=7. 4Hz), 3. 46-3. 63 (2 15 H, m), 4. 34-4. 43 (2H, m), 7. 10 (1H, brs), 7. 39 (1H, brs), 7. 43-7. 50 (2H, m), 7. 93-7. 9 7 (1H, m), 8. 04 (1H, d, J=8. 8Hz), 8. 23 (1H, d, J=8. 0Hz), 8. 46 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 71 (1H, d, J=4. 3Hz)

20 ESI-MS (m/e): 508 [M+H]

実施例379

実施例 378 で得られた 1-((2R, 4R)-1-(6-(6-エタンス ルホニルーピリジン<math>-3- イルオキシ)-2- ピリジン-2- イル-3 H- ベンズイミダゾール-5- イル)-4- ヒドロキシーピロリジン-2- イル)-

エタノンを用いて、実施例356と同様の方法、これに準じた方法又はこれら と常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 31 (3H, t, J=7. 4Hz), 1. 8 0-2. 05 (1H, m), 1. 96 and 2. 02 (total 3H, 5 each s), 2. 26-2. 60 (1H, m), 3. 30-3. 43 (2 H, m), 3. 43-3. 66 (1H, m), 3. 70-4. 04 (1H, m), 4. 50-4. 64 (1H, m), 5. 12-5. 37 (1H, m), 6. 90-7. 56 (4H, m), 7. 80-7. 91 (1H, m), 7. 9 3-8. 02 (1H, m), 8. 30-8. 68 (3H, m)

10 ESI-MS (m/e): 510 [M+H]

実施例380

15 ル) -4-フルオローピロリジン-2-イル) -エタノン

- ¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 25 (3H, t, J=7. 4Hz), 1. 9
 8-2. 20 (1H, m), 2. 05 (3H, s), 2. 48-2. 61 (1H, m), 3. 41 (2H, q, J=7. 4Hz), 3. 56 (1H, dd, J=11. 9, 24. 5Hz), 3. 99 (1H, ddd, J=3. 1, 11. 9, 39. 1Hz), 4. 65 (1H, dd, J=6. 6, 10. 3Hz),
 25 5. 22-5. 36 (1H, m), 7. 13 (1H, brs), 7. 48-7. 50 (2H, m), 8. 05 (1H, dd, J=0. 6, 8. 8Hz), 8.
 - 52 (1H, d, J=2.8Hz), 8.67 (1H, d, J=2.5Hz), 8.76 (1H, dd, J=1.4, 2.5Hz), 9.43 (1H, d, J=1.4Hz)

 $ESI-MS (m/e) : 511 \cdot [M+H]$

実施例381

5 - (2 - フルオロ - フェノキシ) - 2 - ピリジン - 2 - イル - 6 - (4 - メ

5 タンスルホニルーフェノキシ) -1H-ベンズイミダゾール

実施例14で得られた5-フルオロ-4-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び2-フルオロフェノールを用いて、 実施例196(工程4)~(工程6)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

10 1HNMR (CD₃OD) δ : 3. 10 (3H, s), 6. 98-7. 05 (1 H, m), 7. 07-7. 21 (5H, m), 7. 21-7. 66 (3H, m), 7. 88 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 98 (1H, t, J=7. 6Hz), 8. 28 (1H, d, J=8. 2Hz), 8. 74 (1H, s) ESI-MS (m/e): 476 [M+H]

15

実施例382

実施例381で得られた5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-4-20 (2-フルオローフェノキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミンを用いて、実施例205と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。

1HNMR (CD₃OD) δ : 3. 11 (3H, s), 7. 00-7. 08 (1H, m), 7. 08-7. 70 (5H, m), 7. 11 (2H, d, J=8.

25 8Hz), 7. 90 (2H, d, J=8. 8Hz), 8. 71 (1H, s), 8. 78 (1H, s), 9. 47 (1H, s) ESI-MS (m/e): 477 [M+H]

- 5-(2, 3-ジフルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダ ゾール
- 2,3-ジフルオロフェノールを用いて、実施例196(工程4)~(工程 6)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせること により、表題化合物を淡黄色固体として得た。

1HNMR (CD₃OD) δ : 3. 20 (3H, s), 6. 79-6. 83 (1 H, m), 6. 98-7. 12 (2H, m), 7. 17-7. 80 (4H, m), 7. 98-8. 05 (2H, m), 8. 27-8. 35 (1H, m),

10 8. 39 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 64-8. 79 (1H, m) ESI-MS (m/e): 495 [M+H]

実施例384

 $5-(2, 4-\Im)$ ルオローフェノキシ) $-2-\Im$ リジン $-2-\Im$ $-2-\Im$

- 2, 4-ジフルオロフェノールを用いて、実施例196 (工程4)~ (工程6) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。
- 20 1HNMR (CD₃OD) δ : 3. 21 (3H, s), 6. 91-7. 41 (4 H, m), 7. 47-7. 75 (3H, m), 7. 98-8. 06 (2H, m), 8. 27-8. 33 (1H, m), 8. 40-8. 45 (1H, m), 8. 66-8. 76 (1H, m) ESI-MS (m/e): 495 [M+H]

25

実施例385

- 2,5-ジフルオロフェノールを用いて、実施例196(工程4)~(工程
- 6) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

1HNMR (CD₃OD) δ : 3. 20 (3H, s), 6. 85-6. 95 (2)

- 5 H, m), 7. 24 (1H, td, J=9. 6, 5. 1Hz), 7. 53 (1
 - H, s), 7. 56 (1H, dd, J=8. 6, 2. 7Hz), 7. 64 (1
 - H, dd, J=7.8, 4.7Hz), 7.81 (1H, s), 8.05 (1
 - H, d, J=8.6Hz), 8. 10 (1H, t, J=7.8Hz), 8. 3
 - 3 (1H, d, J=7.8Hz), 8.43 (1H, d, J=2.7Hz),
- 10 8.84 (1H, d, J=4. 7Hz)
 - ESI-MS (m/e) : 495 [M+H]

実施例386

- 5-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-
- 15 <u>(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダ</u> <u>ゾール</u>
 - 2, 6-ジフルオロフェノールを用いて、実施例196(工程4)~(工程
 - 6) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。
- 20 1HNMR (CD₃OD) δ : 3. 22 (3H, s), 7. 09-7. 17 (2 H, m), 7. 14 (2H, t, J=8. 2Hz), 7. 26-7. 32 (1 H, m), 7. 47-7. 52 (1H, m), 7. 55 (1H, dd, J=9.
 - 0, 2. 3Hz), 7. 98 (1H, t, J=7. 8Hz), 8. 07 (1H,
 - d, J = 9.0 Hz), 8. 27 (1H, d, J = 7.8 Hz), 8. 51
- 25 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 72-8. 74 (1H, m) ESI-MS (m/e): 495 [M+H]

実施例387

実施例 3.85で得られた 4-(2,5-ジフルオローフェノキシ)-5-5 (6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -ベンゼン-1, 2-ジアミンを用いて、実施例 2.05 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。 $1\,HNMR\,\,(C\,D_3\,O\,D)\,\,\delta:3.\,\,2\,1\,\,(3\,H,\,\,s)\,,\,\,6.\,\,7\,5-6.\,\,9\,2\,\,(2\,H,\,\,m)\,,\,\,7.\,\,1\,7-7.\,\,2\,4\,\,(1\,H,\,\,m)\,,\,\,7.\,\,3\,5-7.\,\,8\,5\,\,(2\,H,\,\,10\,\,m)\,,\,\,7.\,\,5\,2\,\,(1\,H,\,\,d\,d\,,\,\,J=8.\,\,6,\,\,2.\,\,7\,H\,z\,)\,,\,\,8.\,\,0\,4\,\,(1\,H,\,\,d\,,\,\,J=8.\,\,6\,H\,z\,)\,,\,\,8.\,\,4\,1\,\,(1\,H,\,\,d\,,\,\,J=2.\,\,7\,H\,z\,)\,,\,\,8.\,\,7\,3\,\,(1\,H,\,\,s\,)\,,\,\,8.\,\,7\,9\,\,(1\,H,\,\,s\,)\,,\,\,9.\,\,5\,0\,\,(1\,H,\,\,s\,)\,$ ESI-MS $(m/e):4\,9\,6\,\,[M+H]$

15 実施例388

25

<u>5-(3,4-ジフルオローフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-</u> <u>(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダ</u> ゾール

3,4-ジフルオロフェノールを用いて、実施例383、および実施例38 20 7と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることに より、表題化合物を淡黄色固体として得た。

1HNMR (CD₃OD) δ : 3. 18 (3H, s), 6. 65 (1H, br s), 6. 80 (1H, brs), 7. 17 (1H, q, J=9. 4Hz), 7. 46 (1H, dd, J=8. 6, 2. 7Hz), 7. 49-7. 80 (2H, m), 8. 00 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 33 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 69 (1H, s), 8. 76 (1H, s), 9. 46 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 496 [M+H]

実施例389

5-(3,5-i)フルオローフェノキシ)-2-lラジン-2-lルー6- (6-l)タンスルホニルーピリジン-3-lルオキシ)-1H-iンズイミダ ゾール

5 3,5-ジフルオロフェノールを用いて、実施例388と同様の方法、これ に準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡 黄色固体として得た。

1HNMR (CD₃OD) δ : 3. 22 (3H, s), 6. 41-6. 49 (2 H, m), 6. 60-6. 69 (1H, m), 7. 50 (1H, dd, J=8.

10 6, 2. 7Hz), 7. 54-7. 82 (2H, m), 8. 04 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 36 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 74 (1H, brs), 8. 80 (1H, brs), 9. 52 (1H, s) ESI-MS (m/e): 496 [M+H]

15 実施例390

5-(2-ジフルオロメトキシピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-(5-メチルーピラジン-2-イル)-1H-ベンズイミダゾール

実施例215で得られた4-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イ20 ルオキシ)-5-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミン、及び5-メチルーピラジン-2-カルボン酸を用いて、実施例38と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

1HNMR (CD₃OD) δ : 2. 65 (3H, s), 3. 18 (3H, s), 25 7. 15 (1H, dd, J=8. 0, 4. 9Hz), 7. 32-7. 80 (2 H, m), 7. 40 (1H, d, J=7. 4Hz), 7. 45 (1H, dd, J=8. 8, 2. 7Hz), 7. 46 (1H, t, J=72. 6Hz), 7. 93 (1H, dd, J=4. 9, 1. 4Hz), 8. 01 (1H, dd, J= 8. 8, 0. 6Hz), 8. 35 (1H, dd, J=2. 7, 0. 6Hz), 8. 67 (1H, d, J=1.0Hz), 9. 32 (1H, d, J=1.3Hz)

ESI-MS (m/e) : 541 [M+H]

5 実施例391

(工程1)

ピラジン-2-カルボン酸 (5-フルオロ-4-(6-メタンスルホニルー ピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニル)-アミドの合成 実施例221(工程1)で得られた3-フルオロ-4-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-フェニルアミン7.5gのジメチルホルムアミド75m1溶液に、ピラジン-2-カルボン酸3.8g、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール4.1g、及び1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド・一塩酸塩5.8gを加え、反応液を室温にて一終夜撹拌した。反応液に水を加え、析出した沈殿物を濾取することにより、粗生成物を8.0g得た。得られた粗生成物3.6gのトリフルオロ酢酸35m1溶液に、発煙硝酸0.44m1を加え、反応液を室温にて一終夜撹拌した後、溶媒を減圧留去した。残渣に水を加え、析出した沈殿物を濾取することにより、

(工程2)

20

表題化合物を得た。

5-(2,5-ジフルオローフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダ ゾールの製造

(工程1)で得られたピラジン-2-カルボン酸 (5-フルオロ-4-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニル)-アミド26mgのN-メチルピロリジノン0.5ml溶液に、2,5-ジフルオローフェノール15mg、及び炭酸セシウム28mgを加え、反応液を90度にて15分間撹拌した後、反応液に塩化スズ(II)二水和物100

mgを加えた。反応液を90度にて1時間撹拌した後、酢酸エチル及び飽和重 曹水を加えた。沈殿物を濾去後、溶媒を減圧留去し、残渣を逆相中圧液体クロマトグラフィー [ODS-AS-360-CC (YMC社製) 移動相:水ーアセトニトリルー0.1%トリフルオロ酢酸] にて精製した。得られたフラクションの溶媒を酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、表題化合物を淡黄色固体として得た。1HNMR (CD₃OD) δ:1.23 (3H, t, J=7.2Hz), 3.2 4-3.44 (2H, m), 6.82-6.92 (2H, m), 7.04-7.18 (1H, m), 7.26-7.38 (3H, m), 7.48-7.56 (2H, m), 8.03 (1H, d, J=8.4Hz), 8.38 (1H, s), 8.74 (1H, s), 8.81 (1H, s), 9.51 (1H, s) ESI-MS (m/e):474 [M+H]

実施例392

15

エタンスルホニルーピリジンー3ーイルオキシ) -1H-ベンズイミダゾール 実施例391で得られたピラジン-2-カルボン酸 (5-フルオロ-4-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -2-ニトローフェニ ル)-アミド、及びナフタレン-1-オールを用いて、実施例391(工程 2) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせること 20 により、表題化合物を褐色固体として得た。 1HNMR (CD₃OD) δ : 1. 17 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 2 9 (2H, q, J=7.4Hz), 6.81 (1H, d, J=7.6Hz),7. 29-7. 40(3H, m), 7. 45-7. 49(1H, m), 7. 5 5 (1H, d, J=7.6Hz), 7.56 (1H, s), 7.72 (1H,25 d, J = 8.6 Hz), 7.75 (1H, s), 7.83 (1H, d, J = 8.2Hz), 7. 89 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 17 (1H, d, J=3.0 Hz), 8.70 (1H, dd, J=2.3, 1.2Hz), 8.7 7 (1H, d, J=2. 3Hz), 9.48 (1H, d, J=1. 2Hz)

5-(ナフタレン-1-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-

ESI-MS (m/e) : 524 [M+H]

実施例393

5

5 - (+79) - 2 - 4 - 4 - 2 - 4 - 4 - 6 - 6 - 4 - 4 - 6 - 6 - 6 - 6 - 6 - 6 - 6 - 1 - 1 - 6 - 6 - 6 - 6 - 6 - 6 - 1 - 1 - 6

実施例391で得られたピラジン-2-カルボン酸 (5-フルオロ-4-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニ

- ル)-アミド、及びナフタレン-2-オールを用いて、実施例391(工程
- 2) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせること
- 10 により、表題化合物を褐色固体として得た。

1HNMR (CD₃OD) δ : 1. 11 (3H, t, J=7. 6Hz), 3. 2 4 (2H, q, J=7. 6Hz), 7. 10 (1H, dd, J=8. 8, 2. 5Hz), 7. 16 (1H, brs), 7. 35-7. 46 (3H, m), 7. 50 (1H, d, J=3. 1Hz), 7. 52 (1H, d, J=2. 5Hz),

15 7. 67 (1H, d, J=8. 2Hz), 7. 81 (1H, s), 7. 83 (1H, s), 7. 95 (1H, d, J=6. 3Hz), 8. 34 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 73 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 80 (1H, dd, J=2. 7, 1. 6Hz), 9. 52 (1H, d, J=1. 6Hz) ESI-MS (m/e): 524 [M+H]

20

実施例394

5-(2-ジフルオロメチル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダ ゾール

25 2 - ジフルオロメチルーフェノールを用いて、実施例221 (工程3) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

1HNMR (CD₃OD) δ : 1. 21 (3H, t, J=8. 4Hz), 3. 3 7 (2H, q, J=8. 4Hz), 6. 72 (1H, t, J=59. 8Hz), 6. 85-6. 90 (1H, m), 7. 17 (1H, t, J=8.6Hz),
7. 39-7. 46 (3H, m), 7. 51-7. 84 (3H, m), 7. 9
8-8. 05 (2H, m), 8. 31-8. 39 (2H, m), 8. 65-8.
85 (1H, m)

5 ESI-MS (m/e): 523 [M+H]

実施例395

10 ゾール

実施例196で得られた5-(2-シアノ-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例43と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

1HNMR (CD₃OD) δ:1. 25 (3H, t, J=7. 3Hz), 3. 3
7 (2H, q, J=7. 3Hz), 6. 88 (1H, d, J=8. 2Hz),
7. 16 (1H, t, J=7. 4Hz), 7. 40-7. 46 (2H, m),
7. 51-7. 54 (1H, m), 7. 64 (1H, brs), 7. 70 (1

20 H, brs), 7. 87 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 98 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 01 (1H, t, J=8. 6Hz), 8. 30 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 33 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 76
(1H, brs)

ESI-MS (m/e) : 516 [M+H]

25

15

実施例396

<u>5 - ベンジルオキシー 2 - ピリジン - 2 - イル - 6 - (6 - エタンスルホニ</u>ルーピリジン - <u>3 - イルオキシ) - 1 H - ベンズイミダゾール</u>

実施例250(工程1)で得られた4-ベンジルオキシ-3-フルオロアニ リン、ピコリン酸、及び6-エタンスルホニルーピリジン-3-オールを用い て、実施例250と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み 合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。

1HNMR (CDC1₃) δ : 1. 26 (3H, t, J=7.6Hz), 3. 3 5 5 (2H, q, J=7.6Hz), 5.07 (2H, s), 7.10-7.13(2H, m), 7.15(1H, s), 7.26-7.27(4H, m), 7. 34-7. 39 (1H, m), 7. 51 (1Hx1/2, s), 7. 64(1Hx1/2, s), 7. 83-7. 86 (1H, m), 7. 95-7. 9 6 (1H, m), 8. 33-8. 35 (1H, m), 8. 45-8. 46 (1

10 H, m), 8. 60-8. 63 (1H, m), 10. 43-10. 46 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 487 [M+H]

15 実施例397

> 5-(2-メタンスルホニル-6-フルオローフェノキシ)-2-ピリジンー 2-イルー6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) Hーベンズイミダゾール

(工程1)

5-ヒドロキシー2-ピリジン-2-イルー6-(6-エタンスルホニルーピ 20 リジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾールの合成 実施例396で得られた5ーベンジルオキシー2ーピリジンー2ーイルー 6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイ ミダゾールを用いて、実施例251(工程1)と同様の方法、これに準じた方

法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡緑色固体と 25 して得た。

(工程2)

5-(2-メタンスルホニル-6-フルオローフェノキシ)-2-ピリジンー 2-イルー6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1

H-ベンズイミダゾールの製造

(工程1)で得られた5-ヒドロキシ-2-ピリジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニル-ピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダ ゾール、及び1, 2-ジフルオロ-3-メタンスルホニルーベンゼンを用いて、

5 実施例251と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡緑色固体として得た。

1HNMR (CD₃OD) δ : 1. 25 (3H, t, J=7. 4Hz), 2. 9 7 (3H, s), 3. 41 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 11 (1H, s), 7. 50-7. 57 (2H, m), 7. 61-7. 70 (2H, m),

10 7. 70 (1H, s), 7. 87 (1H, d, J=8. 0Hz), 7. 99

(1H, t, J=8. 0Hz), 8. 10 (1H, d, J=8. 6Hz), 8.

27 (1H, d, J=7. 0Hz), 8. 57 (1H, d, J=2. 7Hz),

8. 74 (1H, d, J=4. 3Hz)

ESI-MS (m/e) : 569 [M+H]

15

実施例398

- 20 実施例397で得られた5-ヒドロキシ-2-ピリジン-2-イル-6- (6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、及び1,2-ジフルオロ-3-シアノ-ベンゼンを用いて、実施例251と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡緑色固体として得た。
- 25 1HNMR (CD₃OD) δ : 1. 26 (3H, t, J=7.4Hz), 3. 3 9 (2H, q, J=7.4Hz), 7. 27-7. 43 (1H, m), 7. 4 0 (1H, td, J=8.0, 4.6Hz), 7. 49-7. 55 (2H, m), 7. 56-7. 76 (3H, m), 7. 99 (1H, t, J=7.6H z), 8. 06 (1H, d, J=9.0Hz), 8. 30 (1H, d, J=7.

6 Hz), 8. 46 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 75 (1H, d, J=4. 3Hz)

ESI-MS (m/e) : 516 [M+H]

5 実施例399

5-(2-フルオロ-6-カルバモイル-フェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -1H-ベンズイミダゾール

実施例397で得られた5-(2-フルオロ-6-シアノ-フェノキシ)10 2-ピリジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例43と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

1 HNMR (CD₃OD) δ : 1. 25 (3H, t, J=7.4Hz), 3. 4 15 0 (2H, q, J=7.4Hz), 7. 00-7. 18 (1H, m), 7. 3 4-7.43 (2H, m), 7. 49 (1H, brs), 7. 54-7. 56 (2H, m), 7. 66 (1H, brs), 7. 97 (1H, t, J=8.0 Hz), 8. 07 (1H, d, J=8.6Hz), 8. 20-8. 30 (1H, m), 8. 53 (1H, d, J=2.7Hz), 8. 70-8. 77 (1H,

20 m)

25

ESI-MS (m/e) : 534 [M+H]

実施例400

(工程1)

3 - フルオロー4 - (2 - フルオロー6 - シアノーフェノキシ) - フェニルア ミンの合成

実施例196(工程1)で得られた(3-フルオロー4-ヒドロキシーフェ

ニル) - カルバミン酸 tertーブチルエステル、及び1,2 - ジフルオロー3 - シアノーベンゼンを用いて、実施例221 (工程1)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

5 (工程2)

ピラジン-2-カルボン酸 (5-フルオロ-4-(2-フルオロ-6-シア ノーフェノキシ)-2-ニトローフェニル)-アミドの合成

(工程1)で得られた5-フルオロ-4-(2-フルオロ-6-シアノーフェノキシ)-フェニルアミン、及びピラジン-2-カルボン酸を用いて、実10 施例391(工程1) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

(工程3)

5-(2-フルオロ-6-シアノ-フェノキシ)-2-ピラジン-2-イルー

6-(4-エタンスルホニル-フェノキシ)-1H-ベンズイミダゾールの製

15 造

20

(工程2)で得られたピラジン-2-カルボン酸 (5-フルオロ-4-(2-フルオロ-6-シアノ-フェノキシ)-2-ニトロ-フェニル)-アミド、及び4-エタンスルホニル-フェノールを用いて、実施例391(工程

2) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせること により、表題化合物を褐色固体として得た。

TOO I WAITE DENIE TO CIVE

1 HNMR (CD₃OD) δ : 1. 24 (3H, t, J=7.4Hz), 3. 2 0 (2H, q, J=7.4Hz), 7. 12 (2H, d, J=9.0Hz),

7. 33-7. 40 (2H, m), 7. 55-7. 62 (3H, m), 7. 8

6 (2H, d, J=9.0Hz), 8.72 (1H, s), 8.78 (1H,

25 s), 9. 48 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 516 [M+H]

実施例401

10

5-(2-7)ルオロー6-カルバモイルーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イルー6-(4-エタンスルホニルーフェノキシ)-1 Hーベンズイミダゾール、及び5-(2-7ルオロー6-4イソプロピルカルバモイルーフェノキシ)-2-ピラジン-2-4ルー6-4年マンスルホニルーフェノキ

 $5 \quad \underline{)} - 1 H - \angle \overline{)}$

実施例400で得られた5-(2-フルオロ-6-シアノ-フェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(4-エタンスルホニル-フェノキシ)-1 H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例43と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物をそれぞれ褐色固体、及び淡黄色固体として得た。

5-(2-7)ルオロー6-カルバモイルーフェノキシ) -2-ピラジン-2- イルー6-(4-エタンスルホニルーフェノキシ) -1 H-ベンズイミダゾール

1HNMR (CD₃OD) δ : 1. 25 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 2 2 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 00-7. 34 (1H, m), 7. 2 3 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 34-7. 70 (4H, m), 7. 9 1 (2H, d, J=8. 8Hz), 8. 71 (1H, s), 8. 77 (1H, s), 9. 46 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 534 [M+H]

1 HNMR (CDC1₃) δ : 1. 10 (6H, d, J=9.6Hz), 1. 2 4 (3H, t, J=7.4Hz), 3. 01-3. 11 (2H, m), 4. 0

25 6-4. 16 (1H, m), 6. 80-7. 87 (9H, m), 8. 52-8. 60 (2H, m), 9. 51-9. 54 (1H, m), 10. 78-10. 8 0 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 576 [M+H]

実施例402

- 5 実施例400(工程2)で得られたピラジン-2-カルボン酸 (5-フルオロ-4-(2-シアノ-6-フルオロ-フェノキシ)-2-ニトローフェニル)-アミド、及び6-エタンスルホニルーピリジン-3-オールを用いて、 実施例400(工程3)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。
- 10 1HNMR (DMSO-d6) δ : 1. 10 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 27-3. 36 (2H, m), 7. 22-7. 35 (1H, m), 7. 3 8-7. 50 (2H, m), 7. 72-7. 77 (3H, m), 7. 98 (1 H, d, J=9. 0Hz), 8. 50 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 7 6 (1H, s), 8. 79 (1H, s), 9. 45 (1H, s).
- 15 ESI-MS (m/e): 517 [M+H]

実施例403

5-(2-7)ルオロ-6-カルバモイル-フェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニル-ピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベ 20 ンズイミダゾール、及び5-(2-7ルオロ-6-4ソプロピルカルバモイ ル-7ェノキシ)-2-ピラジン-2-4ル-6-(6-1カンスルホニル-ピリジン-3-4ルオキシ)-1 H-4ベンズイミダゾール

実施例402で得られた5-(2-フルオロ-6-シアノ-フェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イル25 オキシ)-1H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例43と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

5-(2-7)ルオロ-6-5ルバモイル-7ェノキシ)-2-ピラジン-2- イル-6-(6-エタンスルホニル-ピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾー-ル

1HNMR (CD₃OD) δ : 1. 27 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 4 3 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 08-7. 11 (1H, m), 7. 3 8-7. 46 (2H, m), 7. 46-7. 80 (3H, m), 8. 10 (1 H, d, J=4. 7Hz), 8. 55 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 7 1 (1H, s), 8. 78 (1H, s), 9. 47 (1H, s) ESI-MS (m/e): 535 [M+H]

1HNMR (CD₃OD) δ 1. 08 (6H, d, J=6.6Hz), 1. 25 (3H, t, J=7.4Hz), 3. 40 (2H, q, J=7.4Hz), 3.

15 94-4. 02 (1H, m), 7. 10 (1H, s), 7. 36-7. 46 (3H, m), 7. 59 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 74 (1H, s), 8. 08 (1H, d, J=9. 0Hz), 8. 56 (1H, s), 8. 75 (1H, s), 8. 80 (1H, s), 9. 44 (1H, s) ESI-MS (m/e): 577 [M+H]

20

実施例404

25 実施例402で得られた5-(2-フルオロ-6-シアノ-フェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例60と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

1HNMR (CD₃OD) δ : 1. 27 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 9 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 37-7. 46 (4H, m), 7. 6 0 (1H, s), 7. 84 (1H, d, J=5. 9Hz), 7. 94 (1H, d, J=9. 0Hz), 8. 32 (1H, d, J=2. 0Hz), 8. 71 5 (1H, s), 8. 77 (1H, s), 9. 47 (1H, s) ESI-MS (m/e): 560 [M+H]

実施例405

 $\frac{5 - (2 - \cancel{y} + \cancel{$

2-メチルスルファニル-フェノールを用いて、実施例221(工程3)と 同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、 表題化合物を淡黄色固体として得た。

- 15 1HNMR (CDC1₃) δ: 1. 28 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 8 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 78 (1H, ddd, J=7. 6, 7. 6, 1. 5Hz), 7. 03-7. 12 (2H, m), 7. 08 (1/2H, s), 7. 16 (1H, d, J=7. 6Hz), 7. 30 (1H, dd, J= 8. 7, 2. 5Hz), 7. 36 (1/2H. s), 7. 37-7. 41 (1 20 H, m), 7. 47 (1/2H, s), 7. 72 (1/2H, s), 7. 8 6-7. 90 (1H, m), 7. 97 (1H, d, J=8. 7Hz), 8. 3 8 (1H, d, J=2. 5Hz), 8. 38-8. 41 (1H, m), 8. 6 1-8. 63 (1H, m), 11. 16 (1/2H, brs), 11. 28 (1/2H, brs)
- 25 ESI-MS (m/e): 519 [M+H]

実施例406

5-(2-)3 -(2-)3 -(2-)3 -(2-)3 -(2-)4

s)

25

<u>ミダゾール、及び5-(2-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-</u>1H-ベンズイミダゾール

実施例405で得られた5-(2-メチルスルファニルーフェノキシ) 2ーピリジン-2ーイル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3ーイルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール46mgのメタノール3m1溶液に、水2m1、及びオキソン89mgを加えた後、反応液を室温にて5時間攪拌した。溶媒を減圧留去した後、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=15/1)にて精製し、表題化合物をそれぞれ淡黄色固体として得た。

 $\frac{5 - (2 - \cancel{y} + y) - 2 - \cancel{y} - \cancel{y} - 2 - \cancel{y} - \cancel$

- 15 1HNMR (CDCl₃) δ : 1. 30 (3H, t, J=7. 6Hz), 2. 5 9 (3/2H, s), 2. 63 (3/2H, s), 3. 38 (2H, q, J= 7. 6Hz), 6. 78-6. 81 (1H, m), 7. 25-7. 33 (2H, m), 7. 35-7. 43 (1H, m), 7. 08 (1/2H, s), 7. 1 6 (1H, d, J=7. 6Hz), 7. 30 (1H, dd, J=8. 7, 2.
- 20 5Hz), 7. 36 (1/2H. s), 7. 37-7. 41 (1H, m), 7. 47 (1/2H, s), 7. 72 (1/2H, s), 7. 86-7. 90 (1 H, m), 7. 97 (1H, d, J=8. 7Hz), 8. 38 (1H, d, J=2. 5Hz), 8. 38-8. 41 (1H, m), 8. 61-8. 63 (1 H, m), 11. 16 (1/2H, brs), 11. 28 (1/2H, br

1HNMR (CDCl₃) δ : 1. 29 (3H, t, J=7. 4Hz); 2. 9 5 (3/2H, s), 3. 02 (3/2H, s), 3. 36 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 92-6. 97 (1H, d), 7. 20-7. 27 (1H, m), 7. 31-7. 35 (3/2H, m), 7. 41-7. 45 (3/2H, m), 7. 51-7. 57 (1H, m), 7. 65 (1/2H, s), 7. 7 2 (1/2H, s), 7. 87-7. 92 (1H, m), 7. 97-8. 04 (2H, m), 8. 34-8. 42 (2H, m), 8. 65-8. 67 (1H, m), 10. 72 (1H, brs) ESI-MS (m/e): 551 [M+H]

10

実施例407

5-(2-ブロモピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イルー 6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイ ミダゾール

- 15 実施例391で得られたピラジン-2-カルボン酸 (5-フルオロ-4-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニル)-アミド、及び2-プロモーピリジン-3-オールを用いて、実施例391と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。
- 20 1HNMR (CDC1₃) δ : 1. 30 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 9 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 03 (1H, dd, J=8. 0, 1. 6z), 7. 19-7. 22 (1H, m), 7. 28-7. 32 (1H, m), 7. 34 (1/2H, brs), 7. 51 (1/2H, brs), 7. 62 (1/2H, brs), 7. 93 (1/2H, brs), 8. 00 (1H, d,
- 25 J=8. 6Hz), 8. 14 (1H, brs), 8. 31-8. 32 (1H, m), 8. 62 (1H, brs), 8. 70 (1H, d, J=2. 4Hz), 9. 64 (1H, brs), 10. 91 (1/2H, brs), 10. 98 (1/2H, brs)

ESI-MS (m/e) : 553 [M+H]

実施例408

5-(2-ビニルピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイ

5 ミダゾール

2-ビニルーピリジン-3-オールを用いて、実施例407と同様の方法、 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物 を淡黄色固体として得た。

1HNMR (CDCl₃) δ : 1. 27 (3H, t, J=7. 5Hz), 3. 3 10 7 (2H, q, J=7. 5Hz), 5. 34 (1H, dd, J=10. 9, 1. 9Hz), 6. 30 (1H, dd, J=17. 4, 1. 9Hz), 6. 72 (1H, dd, J=17. 4, 10. 9Hz), 7. 09 (1H, dd, J=8. 2, 1. 5Hz), 7. 12 (1H, dd, J=8. 2, 4. 3Hz), 7. 27 (1H, dd, J=8. 7, 2. 9Hz), 8. 00 (1H, d, J=8. 7Hz), 8. 31 (1H, d, J=2. 9Hz), 8. 33 (1H, dd, J=4. 3, 1. 5Hz), 8. 61 (1H, dd, J=2. 6, 1. 6Hz), 8. 69 (1H, d, J=2. 6Hz), 10. 60 (1/2H, brs), 10. 68 (1/2H, brs)

20

実施例409

ESI-MS (m/e) : 501 [M+H]

5-(2-シクロプロピルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾール

25 2 - シクロプロピルーピリジン-3 - オールを用いて、実施例407と同様 の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表 題化合物を淡黄色固体として得た。

1 HNMR (CDCl₃) δ : 0. 77-1. 02 (2H, m), 1. 24-1. 31 (2H, m), 1. 29 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 37 (2H,

q, J=7. 4Hz), 6. 96 (2/5H, dd, J=8. 2, 4. 6Hz), 6. 98 (3/5H, dd, J=8. 2, 4. 6Hz), 7. 03 (2/5H, dd, J=8. 2, 1. 5Hz), 7. 04 (3/5H, dd, J=8. 2, 1. 5Hz), 7. 16 (1/2H, s), 7. 33 (1H, dd, J=8. 8, 3. 0Hz), 7. 48 (1/2H, s), 7. 53 (1/2H, s), 7. 78 (1/2H, s), 8. 00 (1H, d, J=8. 8Hz), 8. 20 (2/5H, dd, J=4. 6, 1. 5Hz), 8. 22 (3/5H, dd, J=4. 6, 1. 5Hz), 8. 39 (2/5H, d, J=3. 0Hz), 8. 40 (3/5H, d, J=3. 0Hz), 8. 59-8. 62 (10 H, m), 8. 68-8. 70 (1H, m), 9. 62-9. 64 (1H, m), 10. 60 (3/5H, brs), 10. 66 (2/5H, brs) ESI-MS (m/e):515 [M+H]

実施例410

15 <u>5-(2-ジフルオロメトキシピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-</u> <u>2-イル-6-(4-ジメチルサルファモイル-フェノキシ)-1H-ベンズ</u> イミダゾール

4-(N, N-ジメチルアミノスルホニル)-フェノール、及び<math>2-ジフル オロメトキシーピリジン-3-オールを順次用いて、実施例221(工程1)

20 ~ (工程3) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

1HNMR (CD₃OD) δ : 2. 66 (6H, s), 7. 05 (2H, d, J = 8. 6Hz), 7. 10-7. 19 (1H, m), 7. 32-7. 62 (4H, m), 7. 49 (1H, t, J=72. 8Hz), 7. 71 (2H, d,

25 J=8.6Hz), 7. 91 (1H, d, J=4.1Hz), 8. 01 (1H, t, J=7.8Hz), 8. 32 (1H, d, J=7.6Hz), 8. 77 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 554 [M+H]

実施例411

5- (2-ジフルオロメトキシピリジン-3-イルオキシ)-6- (3-クロロ-4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

5 4-メタンスルホニル-3-クロローフェノール、及び2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-オールを順次用いて、実施例221(工程1)~(工程3)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

1HNMR (CD₃OD) δ : 3. 25 (3H, s), 6. 98 (1H, dd, J=8. 6, 2. 3Hz), 7. 09 (1H, d, J=2. 3Hz), 7. 1 5 (1H, dd, J=7. 8, 4. 9Hz), 7. 35-7. 46 (2H, m), 7. 46-7. 74 (3H, m), 7. 48 (1H, t, J=74. 0 Hz), 7. 91-7. 94 (1H, m), 8. 02 (1H, d, J=8. 6 Hz), 8. 32 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 75-8. 77 (1H,

ESI-MS (m/e) : 552 [M-H]

実施例412

m)

15

実施例252で得られた5-(2-7)ルオローフェノキシ)-2-ピラジ ン-2-イル-6-(6-シアノーピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベン ズイミダゾール6.0mgのエタノール0.5ml溶液に、ヒドロキシアミン (50%水溶液)0.5ml加え、反応液を室温にて3時間撹拌した後、溶媒 を減圧留去することにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。 1 HNMR (CD_3OD) $\delta:7.01-7.04$ (1 H,m), 7.10-7.22 (3 H,m), 7.29-7.35 (2 H,m), 7.60 (1 H,s), 7.82 (1 H,d,J=9.0 Hz), 8.24 (1 H,d,J=2.3 H

z), 8. 70 (1H, d, J=1.6Hz), 8. 77 (1H, d, J=1.6Hz), 9. 48 (1H, s) ESI-MS (m/e): 458 [M+H]

5 実施例413

5-(2-7)ルオローフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-(5-メチル-[1, 2, 4] オキサジアゾール)-3-イルオキシ)-1

実施例412で得られた5-(2-フルオローフェノキシ)-2-ピラジ ン-2-イル-6-(4-(N-ヒドロキシカルバムイミドイル)-フェノキ 10 シ) -1H-ベンズイミダゾール3.6mgの無水酢酸1ml溶液を、60度 にて一終夜撹拌した。溶媒を減圧留去し、残渣を逆相中圧液体クロマトグラ フィー [ODS-AS-360-CC (YMC社製) 移動相: 水-アセトニト リルー0.1%トリフルオロ酢酸]にて精製した。得られたフラクションの溶 媒を酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾 15 燥した。溶媒を減圧留去し、表題化合物を無色固体として得た。 1HNMR (CD₃OD) δ : 2. 69 (3H, s), 7. 00-7. 40 (5 H, m), 7. 48 (1H, dd, J=7. 8, 2. 3Hz), 7. 52-7. 85 (1H, m), 8.10 (1H, d, J=7.8Hz), 8.37 (1H, d)d, J=2.3Hz), 8. 71 (1H, s), 8. 78 (1H, s), 9. 20 48 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 482 [M+H]

実施例414

25 $5-(2-7)\lambda + (1-7)\lambda + (1-7)$

実施例412で得られた5-(2-7)ルオローフェノキシ)-2-ピラジ ン-2-イル-6-(4-(N-ヒドロキシカルバムイミドイル)-フェノキ シ) -1 H -ベンズイミダゾール2. 0 m g の無水トリフルオロ酢酸 1 m 1 溶液を、6 0 度にて 1 時間撹拌した。溶媒を減圧留去し、残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM 6 0 F 2 5 4、Art 5 7 4 4(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=1 5 / 1)にて精製し、表題化合物を無色固体として得た。

1HNMR (CD₃OD) δ : 7. 00-7. 50 (5H, m), 7. 55 (1 H, dd, J=7. 8Hz, 2. 3Hz), 7. 60-7. 80 (1H, m), 8. 22 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 45 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 73 (1H, s), 8. 80 (1H, s), 9. 50 (1H, s)

10 ESI-MS (m/e): 536 [M+H]

実施例415

5 - (2 - 7)ルオローフェノキシ)-2 - 2 - ピラジン-2 - 7 - 1

15 (工程1)

5

5-(2-フルオローフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-ニトローピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾールの合成2-ニトロ-5-ピリジンを用いて、実施例251(工程2)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

(工程2)

20

5-(2-7)ルオローフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(イミダゾ [1, 2-a] ピリジン-6-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾールの製造

25 (工程1)で得られた5-(2-フルオローフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-ニトローピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール12mgのメタノール0.5ml溶液に、展開ラネーニッケル触媒を加え、反応液を水素雰囲気下、1時間攪拌した。触媒を遮去後、溶媒を減圧留去した。得られた残渣のエタノール0.3ml溶液に、クロロアセトアルデ

5 1HNMR (CDC1₃) δ : 1. 25 (3H, t, J=7. 0Hz), 3. 7 3 (2H, q, J=7. 0Hz), 7. 00-7. 22 (6H, m), 7. 3 1-7. 65 (4H, m), 7. 82 (1/2H, s), 7. 88 (1/2H, s), 8. 57 (1H, dd, J=2. 5, 1. 5Hz), 8. 64 (1H, s), 9. 59 (1H, s), 10. 57 (1/2H, brs), 10. 97

ESI-MS (m/e):439 [M+H]

ESI-MS (m/e) : 491 [M+H]

実施例 4 1 6

10

15

(1/2H. brs)

ピリジン-2-チオールを用いて、実施例391(工程2)と同様の方法、 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物 を黄色固体として得た。

20 1HNMR (CD₃OD) δ: 1. 23 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 6 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 07 (1H, d, J=8. 2Hz), 7. 11 (1H, dd, J=7. 4, 4. 9Hz), 7. 41 (1H, d, J=7. 6Hz), 7. 58-7. 80 (1H, m), 7. 60 (1H, td, J=7. 6, 1. 8Hz), 7. 95 (1H, dd, J=8. 6, 0. 6H 25 z), 8. 00-8. 25 (1H, m), 8. 28 (1H, dd, J=5. 1, 1. 0Hz), 8. 33 (1H, d, J=0. 6Hz), 8. 75 (1H, d, J=2. 5Hz), 8. 82 (1H, dd, J=2. 5, 1. 5Hz), 9. 53 (1H, d, J=1. 5Hz)

実施例417

5-(3-シアノーピリジン-2-イルスルファニル)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベ

5 <u>ンズイミダゾール</u>

3-シアノーピリジン-2-チオールを用いて、実施例391 (工程2) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色固体として得た。

1 HNMR (CDC1₃) δ: 1. 29 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 10 6 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 08 (1H, dd, J=7. 8, 4. 9 Hz), 7. 35 (1H, dd, J=8. 6, 2. 8Hz), 7. 35 a nd 7. 65 (total 1H, each s), 7. 80 (1H, dd, J=7. 8, 1. 8Hz), 7. 93 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 9 5 and 8. 22 (total 1H, each s), 8. 36 (2H, 15 d, J=2. 5Hz), 8. 63 (1H, s), 8. 71 (1H, s), 9.

6.5 (1H, d, J=1.4Hz) ESI-MS (m/e):516 [M+H]

実施例418

25

- - 2-グロローチオフェノールを用いて、実施例196 (工程4) ~ (工程6) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

1HNMR (CD₃OD) δ : 3. 20 (3H, s), 7. 03-7. 10 (1 H, m), 7. 13-7. 20 (2H, m), 7. 34-7. 39 (2H, m), 7. 50-7. 86 (3H, m), 7. 94 (1H, d, J=8. 6H

z), 8. 01 (1H, t, J=7.8Hz), 8. 29-8. 35 (2H, m), 8. 77 (1H, d, J=4.7Hz) ESI-MS (m/e):509 [M+H]

実施例419

 $5 \quad 4 - (2 - \nu 7 / - 7 \pm 1 + \nu) - 6 - (6 - \pi 4 - \pi$

2-シアノーフェノール、及び6-エタンスルホニルーピリジン-3-オールを順次用いて、実施例274と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

10 ¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 25 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 4 0 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 78 (1H, s), 7. 12 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 29-7. 31 (2H, m), 7. 50-7. 5 1 (1H, m), 7. 63-7. 65 (2H, m), 7. 82 (1H, d, J =7. 4Hz), 7. 95-7. 97 (1H, m), 8. 08 (1H, d, J 15 =8. 6Hz), 8. 32 (1H, d, J=8. 2Hz), 8. 55 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 75 (1H, d, J=4. 3Hz) ESI-MS (m/e): 498 [M+H]

実施例420

25

実施例419で得られた3-(2-シアノ-フェノキシ)-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミンを用いて、実施例205と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 27 (3H, t, J=8. 0Hz), 3. 4 2 (2H, q, J=8. 0Hz), 6. 79-6. 84 (1H, m), 7. 1 4-7. 17 (1H, m), 7. 31-7. 35 (1H, m), 7. 61-7. 68 (2H, m), 7. 80-7. 85 (2H, m), 8. 08 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8. 54-8.59(1 H, m), 8. 70-8.73 (1 H, m), 8. 77-8.79(1 H, m), 9. 48-9.50(1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 499 [M+H]

5

実施例421

 $4 - (2 - \nu T / - \tau T + \nu) - 6 - (6 - \nu T / \tau T / \tau$

実施例286で得られた3-(2-シアノーフェノキシ)-5-(6-メタ ンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1, 2-ジアミンを 用いて、実施例205と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを 組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 3. 24 (3H, s), 6. 80-6. 83 (1 H, m), 7. 72 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 30-7. 50 (2 H, m), 7. 60-7. 80 (2H, m), 7. 88 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 11 (1H, d, J=9. 0Hz), 8. 56 (1H, s), 8. 73 (1H, s), 8. 79 (1H, s), 9. 50 (1H, s) ESI-MS (m/e): 485 [M+H]

20 実施例422

4-(2,3-ジフルオローフェノキシ)-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イルー<math>1 H -ベンズイミダゾール

2,3-ジフルオローフェノール、及び6-メタンスルホニルーピリジンー3-オールを順次用いて、実施例274と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 23 (3H, s), 6. 70 (1H, d, J) = 2. 3Hz), 7. 12-7. 25 (3H, m), 7. 29 (1H, d, J) = 2. 3Hz), 7. 60-7. 65 (2H, m), 8. 07-8. 10 (2) H, m), 8. 39 (1H, d, J=7. 9Hz), 8. 50 (1H, d, J=3. 4Hz), 8. 83-8. 85 (1H, m) ESI-MS (m/e): 495 [M+H]

5 実施例423

4-(2, 3-i) 3-i 2-i 3-i 3-

実施例285で得られた3-(2,3-ジフルオローフェノキシ)-510 (6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2ジアミンを用いて、実施例204(工程2)と同様の方法、これに準じた方法
又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 25 (3H, t, J=7.6Hz), 3. 4 0 (2H, q, J=7.6Hz), 6. 71 (1H, d, J=2.0Hz),

15 7. 12-7. 26 (3H, m), 7. 30 (1H, d, J=2.0Hz),
7. 60-7. 68 (2H, m), 8. 06-8. 13 (2H, m), 8. 4
0 (1H, d, J=7.4Hz), 8. 52 (1H, d, J=2.7Hz),
8. 86 (1H, d, J=5.1Hz)

ESI-MS (m/e) : 509 [M+H]

20

実施例424

4-(2,5-i)フルオローフェノキシ)-6-(6-i)フルホニルーピリジン-3-iイルオキシ)-2-lラジン-2-iルー1+i

25 2,5-ジフルオローフェノール、及び6-エタンスルホニルーピリジンー3ーオールを順次用いて、実施例278と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。 1 HNMR(CD $_3$ OD) $\delta:1.25$ (3H,t,J=8.2Hz),3.4 1(2H,q,J=8.2Hz),6.59(1H,s),6.99-7.0

5 (1H, m), 7. 06-7. 14 (1H, m), 7. 22 (1H, br s), 7. 34 (1H, td, J=9. 8, 4. 9Hz), 7. 61 (1H, dd, J=8. 6, 4. 3Hz), 8. 07 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 52 (1H, d, J=4. 3Hz), 8. 72 (1H, d, J=1. 2H z), 8. 79 (1H, s), 9. 54 (1H, d, J=1. 2Hz) ESI-MS (m/e): 510 [M+H]

実施例425

5

4-(2,5-ジフルオローフェノキシ)-6-(6-エタンスルホニルーピ 10 リジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダ ゾール

実施例424で得られた3-(2,5-ジフルオローフェノキシ)-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミンを用いて、実施例204(工程2)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 25 (3H, t, J=7. 5Hz), 3. 4 0 (2H, q, J=7. 5Hz), 6. 55 (1H, s), 6. 96-7. 0 5 (1H, m), 7. 05-7. 14 (1H, m), 7. 21 (1H, s), 20 7. 28-7. 38 (1H, m), 7. 50-7. 56 (1H, m), 7. 5 6-7. 63 (1H, m), 7. 97-8. 03 (1H, m), 8. 07 (1 H, d, J=8. 2Hz), 8. 38 (1H, d, J=7. 0Hz), 8. 5 1 (1H, s), 8. 76 (1H, s) ESI-MS (m/e): 509 [M+H]

25

15

実施例426

2, 6-ジフルオローフェノール、及び4-エタンスルホニルーフェノール

を順次用いて、実施例278と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 26 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 2 1 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 37 (1H, brs), 7. 13-7. 25 (5H, m), 7. 34-7. 39 (1H, m), 7. 89 (2H, d, J=8. 8Hz), 8. 78 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 84 (1H, dd, J=1. 6, 2. 7Hz), 9. 56 (1H, d, J=1. 6Hz) ESI-MS (m/e): 509 [M+H]

10 実施例427

15

4-(2,6-i)フェノキシ)-6-(4-i)フェノキシ)-2-iリジン-2-iルー1 H-iベンズイミダゾール

実施例426で得られた3-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-5-(4-エタンスルホニルーフェノキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミンを用いて、実施例204(工程2)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 24 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 2 1 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 23 (1H, brs), 7. 08 (1 H, brs), 7. 15-7. 22 (4H, m), 7. 28-7. 38 (1H, 20 m), 7. 51 (1H, t, J=5. 9Hz), 7. 87 (2H, d, J=9. 0Hz), 8. 00 (1H, t, J=7. 4Hz), 8. 41 (1H, d, J=7. 4Hz), 8. 76 (1H, brs) ESI-MS (m/e): 508 [M+H]

法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

25 実施例428

4-(2-ジフルオロメチル-フェノキシ)-6-(6-エタンスルホニルー ピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダ ゾール

2-ジフルオロメチルーフェノール、及び6-エタンスルホニルーピリジ

ン-3-オールを順次用いて、実施例274と同様の方法、これに準じた方法 又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として 得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 24 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 5 9 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 50 (1H, s), 7. 15 (1H, d, J=7. 4Hz), 7. 22 (1H, t, J=55. 5Hz), 7. 34 (1H, t, J=7. 4Hz), 7. 49-7. 62 (4H, m), 7. 74 (1H, d, J=7. 4Hz), 7. 98 (1H, t, J=7. 4Hz), 8. 05 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 37 (1H, d, J=7. 4Hz), 10 8. 49 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 74-8. 77 (1H, m) ESI-MS (m/e): 523 [M+H]

実施例429

20

25

4-(2-ジフルオロメチル-フェノキシ)-6-(6-エタンスルホニルー 15 ピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダ ゾール

実施例 428 で得られた 3-(2-ジフルオロメチルーフェノキシ) <math>-5-(6-x タンスルホニルーピリジン-3-4 ルオキシ) -4 ングアミンを用いて、実施例 205 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色固体として得た。 1 HNMR (CD_3OD) $\delta:1.25(3H,t,J=7.8Hz),3.4$

HNMR (CD₃OD) 0:1. 25 (3H, t, J=7.8H2), 3. 4
0 (2H, q, J=7.8Hz), 6. 54 (1H, s), 7. 17 (1H,
d, J=7.4Hz), 7. 21 (1H, t, J=55.8Hz), 7. 36
(1H, t, J=7.4Hz), 7. 50-7. 65 (2H, m), 7. 75
(1H, d, J=7.4Hz), 8. 06 (1H, d, J=8.6Hz), 8.
51 (1H, d, J=2.7Hz), 8. 72 (1H, s), 8. 79 (1H, s), 9. 54 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 524 [M+H]

実施例430

4-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(4-エ タンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミ ダゾール

5 2 - ジフルオロメトキシーピリジン-3 - オール、及び4 - エタンスルホニル-フェノールを順次用いて、実施例274と同様の方法、これに準じた方法 又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 25 (3H, t, J=7. 3Hz), 3. 4 0 (2H, q, J=7. 3Hz), 6. 60 (1H, d, J=2. 0Hz),

10 7. 27-7. 30 (2H, m), 7. 57-7. 61 (2H, m), 7. 6 4 (1H, t, J=72. 1Hz), 7. 73 (1H, dd, J=7. 8, 1. 6Hz), 8. 05-8. 08 (2H, m), 8. 10 (1H, dd, J=4. 9, 1. 6Hz), 8. 37 (1H, d, J=8. 2Hz), 8. 51 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 81 (1H, d, J=4. 9Hz)

15 ESI-MS (m/e): 540 [M+H]

実施例431

25

4-(1-x+y-2-x+y-1, 2-y+y-y-1) 2-y+y-y-1 2-y+y-1 2-y+y-12-y+y-1

20 ルー1 Hーベンズイミダゾール

実施例274(工程1)で得られた3-(1-メチル-2-オキソ-1,2-ジヒドローピリジン-3-イルオキシ)-5-(4-エタンスルホニルーフェノキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミンを用いて、実施例205と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 24 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 2 1 (2H, q, J=7. 4Hz), 3. 65 (3H, s), 6. 38 (1H, t, J=7. 2Hz), 6. 44 (1H, s), 7. 07 (1H, s), 7. 15-7. 22 (2H, m), 7. 40 (1H, d, J=7. 0Hz), 7. 57 (1H, dd, J=7. 0, 1. 8Hz), 7. 84-7. 90 (2H, m), 8. 70 (1H, s), 8. 76 (1H, s), 9. 52 (1H, s) ESI-MS (m/e): 504 [M+H]

5 実施例432

1-メチル-2-オキソ-1, 2-ジヒドローピリジン-3-オール、及び 6-エタンスルホニルーピリジン-3-オールを順次用いて、実施例274と 同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、 表題化合物を淡褐色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 26 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 4 0 (2H, q, J=7. 4Hz), 3. 65 (3H, s), 6. 36 (1H, 15 t, J=6. 7Hz), 6. 46 (1H, s), 7. 13 (1H, s), 7. 38-7. 60 (4H, m), 7. 95-8. 08 (2H, m), 8. 35 (1H, s), 8. 49 (1H, s), 8. 73 (1H, s) ESI-MS (m/e): 504 [M+H]

20 実施例433

 $4 - (1 - \cancel{1} + \cancel{1} - \cancel{2} - \cancel{3} + \cancel{1} - \cancel{2} - \cancel{3} + \cancel{1} - \cancel{2} - \cancel{2} - \cancel{4} - \cancel{4}$

実施例432で得られた3-(1-メチル-2-オキソ-1,2-ジヒド 25 ローピリジン-3-イルオキシ)-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミンを用いて、実施例205と同 様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、 表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (DMSO-d6) δ :1.13 (3H, t, J=7.4Hz), 3.

40 (2H, q, J=7. 4Hz), 3. 50 (3H, s), 6. 24 (1H, t, J=6. 8Hz), 6. 46 (1H, s), 7. 05 (1H, br s), 7. 32-7. 40 (1H, m), 7. 58 (1H, dd, J=8. 8, 2. 5Hz), 7. 74 (1H, dd, J=6. 8, 2. 0Hz), 8. 01 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 57 (1H, d, J=2. 5Hz), 8. 79 (1H, d, J=2. 2Hz), 8. 82 (1H, dd, J=2. 5, 1. 5Hz), 9. 47 (1H, d, J=1. 4Hz)ESI-MS (m/e) : 505 [M+H]

10 実施例434

5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ニトロー3-(1-オキ 15 シーピリジン-3-イルオキシ)-フェニルアミンの合成 1-オキシーピリジン-3-オール、及び6-メタンスルホニルーピリジン-3-オールを用いて、実施例67(工程1)及び(工程2)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

20 (工程2)

25

5 - (4 - メタンスルホニルーフェノキシ) - 2 - 二トロ-3 - (2 - シア ノーピリジン-3 - イルオキシ) - フェニルアミンの合成

5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ニトロー3-(1-オキシーピリジン-3-イルオキシ)-フェニルアミンを用いて、実施例218 (工程2)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

(工程3)

4-(2-シアノーピリジン-3-イルオキシ)-6-(4-メタンスルホ ニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1<math>H-ベンズイミダゾールの 製造

5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ニトロー3-(2-シア 5 ノーピリジン-3-イルオキシ)-フェニルアミンを用いて、実施例196 (工程5)及び204(工程1)と同様の方法、これに準じた方法又はこれら と常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 3. 23 (3H, s), 7. 07 (1H, br s), 7. 44 (1H, brs), 7. 56-7. 69 (4H, m), 8. 0 10 2 (1H, t, J=7. 8Hz), 8. 09 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 29 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 46-8. 48 (1H, m), 8. 55-8. 57 (1H, m), 8. 78-8. 80 (1H, m) ESI-MS (m/e): 485 [M+H]

15 実施例435

20

4-(2-シアノーピリジン-3-イルオキシ)-6-(4-エタンスルホニ ルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール 4-エタンスルホニル-フェノールを用いて、実施例434と同様の方法、

これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 25 (3H, t, J=7. 3Hz), 3. 2 2 (2H, q, J=7. 3Hz), 6. 94 (1H, brs), 7. 27 (2 H, d, J=8. 6Hz), 7. 33 (1H, brs), 7. 49 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 59-7. 62 (1H, m), 7. 91-7. 98 25 (3H, m), 8. 24 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 45 (1H, d, J=5. 1Hz), 8. 74 (1H, d, J=5. 5Hz) ESI-MS (m/e): 498 [M+H] 5

4 - ベンジルオキシー6 - (6 - エタンスルホニルーピリジン-3 - イルオキ シ) - 2 - ピリジン-2 - イルー1 H - ベンズイミダゾール

ベンジルアルコール、及び6-エタンスルホニルーピリジン-3-オールを 順次用いて、実施例274と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法 とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 24 (3H, t, J=7. 6Hz), 3. 4 5 (2H, q, J=7. 6Hz), 5. 41 (2H, s), 7. 02-7. 0 5 (1H, m), 7. 15-7. 17 (1H, m), 7. 39-7. 45 (3 H, m), 7. 53-7. 59 (4H, m), 8. 07 (1H, d, J=8.

10 $6 \, \text{Hz}$), 8. $1 \, 1 \, - \, 8$. 14 (1H, m), 8. 39 (1H, d, J=7. $0 \, \text{Hz}$), 8. 53 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 87-8. 90 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 487 [M+H]

15 実施例437

20

m)

4 - (3 - 1) + (4 - 1) +

実施例436で得られた3-ベンジルオキシ-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミンを用いて、実施例205と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 27 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 4 2 (2H, q, J=7. 4Hz), 5. 38 (2H, s), 6. 80 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 06 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 36-25 7. 42 (3H, m), 7. 49 (1H, dd, J=8. 8, 2. 9Hz), 7. 54 (2H, d, J=6. 7Hz), 8. 03 (1H, d, J=8. 8Hz), z), 8. 49 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 72 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 78-8. 80 (1H, m), 9. 54-9. 56 (1H, ESI-MS (m/e) : 488 [M+H]

実施例438

(工程1)

4-ヒドロキシ-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾールの合成

10 実施例436で得られた4-ベンジルオキシ-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例251(工程1)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

(工程2)

20

15 4-(2-シアノ-6-フルオローフェノキシ)-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イルー<math>1 H-ベンズイミダゾールの製造

4-ヒドロキシー6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール及び2,3-ジフルオロベンゾニトリルを用いて、実施例251(工程2)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 26 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 4 0 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 61 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 28 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 36-7. 42 (1H, m), 7. 48-7. 54 (1H, m), 7. 58-7. 63 (2H, m), 7. 6 5-7. 69 (1H, m), 8. 07 (2H, d, J=8. 2Hz), 8. 3 8 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 51 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 82 (1H, d, J=4. 7Hz) ESI-MS (m/e) : 516 [M+H]

実施例439

 $4 - (6 - \nu r) - \nu r$ $- \nu r$

実施例438(工程1)で得られた4ーヒドロキシー6ー(6ーエタンスルホニルーピリジンー3ーイルオキシ)ー2ーピリジンー2ーイルー1Hーベンズイミダゾール及び2ークロロー3ーシアノピリジンを用いて、実施例438(工程2)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 26 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 4 2 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 21 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 30 (1H, dd, J=7. 4, 5. 1Hz), 7. 48 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 58 (1H, dd, J=5. 1, 7. 8Hz), 7. 7 15 1 (1H, dd, J=8. 8, 2. 9Hz), 8. 00-8. 05 (1H, m), 8. 11 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 26-8. 33 (3H, m), 8. 60 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 78 (1H, d, J=5. 1Hz)

ESI-MS (m/e) : 499 [M+H]

20

10

実施例440

25 2,6-ジフルオロベンゾニトリルを用いて、実施例439と同様の方法、 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物 を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 26 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 4 1 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 91 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 04 (1H, d, J=1.8Hz), 7. 13 (1H, t, J=8.6Hz), 7. 44 (1H, d, J=1.8Hz), 7. 55-7.64 (2H, m), 7. 67 (1H, dd, J=8.6, 3.2Hz), 8. 00-8.06 (1H, m), 8. 10 (1H, d, J=8.6Hz), 8. 33 (1H, d, J=7.8Hz), 8. 57 (1H, d, J=2.3Hz), 8. 78-8.81 (1H, m)

ESI-MS (m/e): 516 [M+H]

実施例441

15

10 <u>4-(2-カルバモイル-6-フルオロ-フェノキシ)-6-(6-エタンス</u> ルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベ ンズイミダゾール

実施例438で得られた4-(2-シアノ-6-フルオローフェノキシ)-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例43と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 24 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 4 0 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 53 (1H, brs), 7. 26 (1 20 H, brs), 7. 42-7. 53 (2H, m), 7. 57-7. 62 (2H, m), 7. 68 (1H, dd, J=8. 2, 3. 9Hz), 8. 07 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 11-8. 16 (1H, m), 8. 41 (1H, d, J=8. 2Hz), 8. 49 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 88 (1H, d, J=3. 9Hz)

25 ESI-MS (m/e): 534 [M+H]

実施例442

4-(2-シアノ-6-フルオローフェノキシ)-6-(6-エタンスルホニ ルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイ

ミダゾール

実施例437で得られた4-ベンジルオキシ-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例438と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 25 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 4 0 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 57 (1H, brs), 7. 23 (1 H, brs), 7. 46-7. 51 (1H, m), 7. 57-7. 61 (1H, m), 7. 64-7. 71 (2H, m), 8. 06 (1H, d, J=9. 0H 10 z), 8. 51 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 71 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 78 (1H, s), 9. 48 (1H, s) ESI-MS (m/e): 517 [M+H]

実施例443

15 $4-(2-\nu r)-5-7\nu r$ $4-(6-x)-5-7\nu r$ $4-(6-x)-5-7\nu r$ $15-2-2-7\nu r$

実施例442で得られた4-ヒドロキシ-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダ20 ゾール及び2,4-ジフルオローベンゾニトリルを用いて、実施例438(工程2)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 20 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 4 1 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 88 (1H, d, J=10. 2Hz), 25 6. 98 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 05-7. 11 (1H, m), 7. 39-7. 44 (1H, m), 7. 68 (1H, dd, J=3. 1, 8. 0Hz), 7. 89 (1H, dd, J=8. 8, 6. 1Hz), 8. 08-8. 12 (1H, m), 8. 57-8. 60 (1H, m), 8. 71 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 77-8. 79 (1H, m), 9. 46-9. 48 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 517 [M+H]

実施例444

5 <u>4-(2-シアノ-4-フルオロ-フェノキシ)-6-(6-エタンスルホニル-ピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイ</u>ミダゾール

2, 5 - ジフルオロベンゾニトリルを用いて、実施例443と同様の方法、 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物 を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 26 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 4 1 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 81 (1H, d, J=2. 3Hz), 7. 22 (1H, dd, J=4. 6, 9. 0Hz), 7. 35 (1H, d, J=2. 3Hz), 7. 45 (1H, ddd, J=8. 6, 4. 6, 7. 4H 2), 7. 63-7. 69 (2H, m), 7. 72-7. 75 (1H, m), 8. 09 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 55 (1H, d, J=3. 1Hz), 8. 72 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 79 (1H, dd, J=2. 0, 3. 1Hz), 9. 49 (1H, d, J=2. 0Hz) ESI-MS (m/e): 517 [M+H]

20

10

実施例445

4- (2-カルバモイル-6-フルオローフェノキシ) -6- (6-エタンス ルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -2-ピラジン-2-イル-1H-ベ ンズイミダゾール

25 実施例442で得られた4-(2-シアノ-6-フルオローフェノキシ)-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イルー1H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例43と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 25 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 9 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 39 (1H, s), 7. 21 (1H, s), 7. 42-7. 51 (2H, m), 7. 55 (1H, dd, J=8. 6, 2. 7Hz), 7. 64 (1H, d, J=7. 4Hz), 8. 06 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 47 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 75-8. 78 (1H, m), 8. 82-8. 84 (1H, m), 9. 54 (1H, br s) ESI-MS (m/e): 535 [M+H]

10 実施例 4 4 6

15

 $4 - (6 - \nu r J - \nu$

2-クロロー3-シアノピリジンを用いて、実施例443と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 25 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 4 1 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 14 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 30 (1H, dd, J=7. 4, 5. 1Hz), 7. 45 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 69 (1H, dd, J=9. 0, 2. 7Hz), 8. 1 20 0 (1H, d, J=9. 0Hz), 8. 27-8, 33 (2H, m), 8. 5 9 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 70-8, 72 (1H, m), 8. 7 6-8, 79 (1H, m), 9. 41-9, 43 (1H, m) ESI-MS (m/e): 500 [M+H]

25 実施例447

 $4 - (2 - \nu r) - 6 - 7 \nu r$ $- 7 \nu r$ $- 8 - (6 - \nu r)$ $- 8 - 7 \nu r$ $- 8 - 1 \nu r$ $- 1 \nu r$

6-メタンスルホニルーピリジン-3-オールを用いて、実施例438と同

様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、 表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 23 (3H, s), 6. 50 (1H, s), 7. 22 (1H, s), 7. 45-7. 62 (3H, m), 7. 62-7. 7 8 (2H, m), 7. 95-8. 05 (1H, m), 8. 08 (1H, d, J =8. 8Hz), 8. 37 (1H, d, J=8. 0Hz), 8. 49 (1H, s), 8. 77 (1H, s) ESI-MS (m/e): 502 [M+H]

10 実施例448

4-(2-フルオロ-6-メタンスルホニル-フェノキシ)-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1
H-ベンズイミダゾール

実施例447で得られた4-ヒドロキシー6-(6-メタンスルホニルーピ 15 リジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イルー1H-ベンズイミダ ゾール及び2,3-ジフルオローメタンスルホニルベンゼンを用いて、実施例 438(工程2)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み 合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 21 (3H, s), 3. 46 (3H, s), 20 6. 54 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 27 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 54-7. 67 (3H, m), 7. 70-7. 74 (1H, m), 7. 93 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 04 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 11 (1H, ddd, J=7. 8, 8. 6, 2. 7Hz), 8. 4 0 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 46 (1H, d, J=2. 7Hz),

25 8. 86 (1H, d, J=5. 1Hz) ESI-MS (m/e):555 [M+H]

実施例449

4-(2-カルバモイル-6-フルオローフェノキシ) <math>-6-(6-メタンス

<u>ルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イルー1H-ベ</u>ンズイミダゾール

実施例447で得られた4-(2-シアノ-6-フルオローフェノキシ)-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-3-イルー1H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例43と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 22 (3H, s), 6. 53 (1H, d, J = 1. 6Hz), 7. 25 (1H, d, J=1. 6Hz), 7. 42-7. 5 10 3 (2H, m), 7. 57 (1H, dd, J=8. 6, 2. 7Hz), 7. 6 1 (1H, d, J=7. 4Hz), 7. 68 (1H, dd, J=7. 6, 4. 3Hz), 8. 06 (1H, d, J=9. 0Hz), 8. 10-8. 16 (1H, m), 8. 41 (1H, d, J=8. 2Hz), 8. 47 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 87 (1H, d, J=4. 3Hz)

15 ESI-MS (m/e): 520 [M+H]

実施例450

20 ミダゾール

6-メタンスルホニルーピリジン-3-オールを用いて、実施例442と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 3. 23 (3H, s), 6. 57 (1H, br 25 s), 7. 23 (1H, brs), 7. 49 (1H, td, J=8. 0, 4. 6Hz), 7. 59 (1H, dd, J=9. 0, 3. 2Hz), 7. 65-7. 71 (2H, m), 8. 07 (1H, d, J=9. 0Hz), 8. 50 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 71 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 78 (1H, brs), 9. 48 (1H, brs) ESI-MS (m/e) : 503 [M+H]

実施例451

4 - (l') = 2 - (l')

6-エタンスルホニルーピリジン-3-オールを用いて、実施例288と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡褐色固体として得た。

10 ¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 31 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 9 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 03 (1H, d, J=8. 0Hz), 7. 08 (1H, ddd, J=7. 4, 4. 7, 1. 0Hz), 7. 35 (1 H, d, J=2. 2Hz), 7. 38-7. 44 (2H, m), 7. 52 (1 H, td, J=7. 8, 2. 0Hz), 7. 64 (1H, d, J=2. 1H 15 z), 7. 88 (1H, td, J=7. 8, 1. 8Hz), 8. 03 (1H, d, J=8. 8Hz), 8. 38 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 45 (1H, dd, J=4. 9, 1. 0Hz), 8. 53 (1H, d, J=2. 7 Hz), 8. 64 (1H, d, J=4. 9Hz) ESI-MS (m/e): 490 [M+H]

20

実施例452

4 - (ll) = 2 - ll = 2 - ll

25 実施例451で得られた3-(ピリジン-2-イルスルファニル)-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミンを用いて、実施例68と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 32 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3

9 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 08-7. 19 (2H, m), 7. 3 8 (1H, d, J=2. 2Hz), 7. 43 (1H, dd, J=8. 6, 2. 8Hz), 7. 57 (1H, td, J=7. 8, 1. 8Hz), 7. 66 (1 H, d, J=2. 2Hz), 8. 04 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 4 5 8 (1H, d, J=4. 7Hz), 8. 53 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 63 (1H, t, J=2. 0Hz), 8. 69 (1H, d, J=2. 5Hz), 2), 9. 63 (1H, d, J=1. 4Hz) ESI-MS (m/e): 491 [M+H]

10 実施例453

1-メチル-1H-イミダゾール-2-チオールを用いて、実施例452と 15 同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、 表題化合物を黄色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 33 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 4

1 (2H, q, J=7. 4Hz), 3. 94 (3H, s), 6. 65-6. 6 9 (1H, m), 6. 77 (1H, d, J=1. 4Hz), 6. 87 (1H, 20 d, J=1. 6Hz), 7. 23 (1H, d, J=2. 4Hz), 7. 48 (1H, dd, J=8. 6, 2. 8Hz), 7. 72 (1H, d, J=2. 2 Hz), 8. 05 (1H, dd, J=8. 6, 0. 6Hz), 8. 16 (1H, d, J=2. 6Hz), 8. 54 (1H, dd, J=2. 8, 0. 6Hz), 9. 42 (1H, d, J=1. 6Hz)

25 ESI-MS (m/e): 494 [M+H]

実施例 4 5 4

<u>ミダゾール</u>

(4-メトキシフェニル)メタンチオールを用いて、実施例452と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。

- 5 ¹HNMR (CDCl₃) δ:1. 32 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 4 0 (2H, q, J=7. 4Hz), 3. 61 and 3. 79 (total 3H, each s), 4. 05 and 4. 40 (total 2H, each d, J=8. 6Hz), 6. 88-7. 52 (5H, m), 7. 98 and 10 8. 01 (total 1H, each d, J=8. 6Hz), 8. 44 and 8. 46 (total 1H, each d, J=2. 9Hz), 8. 58-8. 65 (1H, m), 8. 68 and 8. 70 (total 1H, each d, J=2. 9Hz), 8. 11 H, each d, J=2. 5Hz), 9. 58 and 9. 74 (total 1H, each d, J=1. 4Hz), 10. 05 and 10.
- 15 46 (total 1H, each brs) ESI-MS (m/e):534 [M+H]

実施例 4 5 5

 $\frac{4 - (6 - \nu r) - \nu r}{4 - (6 - \nu r) - \nu r} = \frac{4 - (6 - \nu r) - \nu r}{4 - (6 - \nu r) - \nu r} = \frac{4 - (6 - \nu r) - \nu r}{4 - (6 - \nu r) - \nu r} = \frac{4 - (6 - \nu r) - \nu r}{4 - \nu r} = \frac$

2-クロロー3-シアノピリジンを用いて、実施例446と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を 淡黄色固体として得た。

25 ¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 32 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 9 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 20 (1H, dd, J=7. 8, 4. 9Hz), 7. 41 (1H, d, J=2. 2Hz), 7. 45 (1H, dd, J=8. 8, 2. 8Hz), 7. 72 (1H, d, J=2. 2Hz), 7. 9 3 (1H, dd, J=7. 8, 1. 8Hz), 8. 04 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 44 (1H, dd, J=4. 9, 2. 0Hz), 8. 54 (1 H, d, J=2. 8Hz), 8. 62 (1H, dd, J=2. 5, 1. 5Hz), 8. 70 (1H, d, J=2. 5Hz), 9. 64 (1H, d, J=1. 5Hz)

5 ESI-MS (m/e): 516 [M+H]

実施例 4 5 6

10 <u>ンズイミダゾール</u>

15

20

実施例455で得られた4-メルカプト-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール及び2-シアノ-3-フルオロピリジンを用いて、実施例438(工程2)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (DMSO-d6) δ : 1. 13 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 40 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 22 (1H, s), 7. 41 (1H, s), 7. 64 (2H, dd, J=8. 6, 2. 7Hz), 7. 96-8. 0 4 (2H, m), 8. 59-8. 66 (2H, m), 8. 77-8. 83 (2H, m), 9. 32 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 516 [M+H]

実施例457

4-(ピリジン-2-イルスルファニル)-5-クロロ-6-(6-エタンス 25 ルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベ ンズイミダゾール

ピリジン-2-チオールを用いて、実施例117及び実施例290と同様の 方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題、 化合物を淡黄色固体として得た。 ¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 31 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 4 0 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 02 (1H, d, J=7. 5Hz), 7. 05-7. 10 (1H, m), 7. 31 (1H, dd, J=8. 6, 2. 7Hz), 7. 41 (1H, t, J=6. 0Hz), 7. 53 (1H, t, J=7. 4Hz), 7. 75 (1H, s), 7. 88 (1H, t, J=7. 8Hz), 8. 03 (1H, d, J=8. 8Hz), 8. 37 (1H, d, J=8. 0Hz), 8. 41 (1H, d, J=4. 1Hz), 8. 50 (1H, d, J=2. 5Hz), 8. 63 (1H, s) ESI-MS (m/e): 524, 526 [M+H]

10

15

実施例458-1、458-2

4-(ピリジン-2-イルスルフィニル) -6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、及び<math>4-(ピリジン-2-イルスルホニル) -6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

実施例451で得られた4-(ピリジン-2-イルスルファニル)-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール20mgのメタノール3m1溶液に、OXONE50mg、及び水0.5m1を加え、反応液を室温にて3時間撹拌した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を酢酸エチルで希釈し、水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を逆相中圧液体クロマトグラフィー[ODS-AS-360-CC(YMC社製)移動相:水-アセトニトリル-0.1%トリフルオロ酢酸]にて精製した。得られたフラクションに飽和炭酸水素ナトリウム水を加えた後、酢酸エチルにて抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、表題化合物を得た。

4 - (ピリジン - 2 - イルスルフィニル) - 6 - (6 - エタンスルホニルーピリジン - 3 - イルオキシ) - 2 - ピリジン - 2 - イル - 1 H - ベンズイミダ

ゾール

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 33 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 4 0 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 35 (1H, dd, J=8. 8, 2. 7Hz), 7. 37-7. 45 (2H, m), 7. 55 (1H, d, J=2. 5 1Hz), 7. 61 (1H, d, J=2. 1Hz), 7. 89 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 96 (1H, t, J=7. 8Hz), 8. 02 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 15 (1H, d, J=8. 2Hz), 8. 37 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 49 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 65 (1H, d, J=3. 7hz), 8. 76 (1H, d, J=4. 5Hz) 10 ESI-MS (m/e): 506 [M+H]

4-(ピリジン-2-イルスルホニル)-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

- 15 ¹HNMR (CDCl₃) δ:1. 33 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 4 0 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 37 (1H, dd, J=8. 6, 2. 8Hz), 7. 44-7. 49 (1H, m), 7. 55 (1H, dd, J=7. 4, 4. 5Hz), 7. 70 (1H, d, J=1. 8Hz), 7. 80 (1H, d, J=2. 2Hz), 7. 88-7. 94 (1H, m), 7. 96-8. 0 20 2 (1H, m), 8. 04 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 26 (1H, d, J=7. 4Hz), 8. 40 (1H, d, J=8. 0Hz), 8. 49 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 73 (1H, d, J=4. 7Hz), 8. 77 (1H, d, J=4. 9Hz) ESI-MS (m/e): 522 [M+H]
- 25 実施例459

2 '-フルオロビフェニルー4-オールを用いて、実施例338(工程5)

と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 00-2. 60 (7H, m), 3. 40-4. 00 (2H, m), 5. 20-5. 65 (1H, m), 7. 00-7. 70 5 (11H, m), 7. 80-8. 00 (1H, m), 8. 25-8. 45 (1 H, m), 8. 50-8. 70 (1H, m) ESI-MS (m/e): 493 [M+H]

実施例460

10 <u>6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-(4-(ジフルオロメチル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール・ー</u>トリフルオロ酢酸塩

(工程1)

4-(6-(1-(アセチルピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イ 15 ルー1-((2-(トリメチルシリル)エトキシ)メチル)-1H-ベンズイミダゾール-5-イル)オキシ)ベンズアルデヒドの合成

実施例121(工程11)で得られた、1-(2-(6-ヒドロキシ-2-ピリジン-2-イル-3-(2-トリメチルシラニル-エトキシメチル)-3 H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン1 00mgのN-メチル-2-ピロリジドン1m1溶液に、炭酸セシウム143mg、p-フルオロベンズアルデヒド0.048m1を順次加え、反応液を80度にて3時間加熱撹拌した。反応液を室温に冷却後、飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄した。乾燥後、溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:25 クロロホルム/メタノール=100/1)で精製し、表題化合物を橙色油状物質として得た。

(工程2)

6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-(4-(ジフルオロメチル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-<math>1H-ベンズイミダゾールの合

成

4-(6-(1-(アセチルピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イル-1-((2-(トリメチルシリル)エトキシ)メチル)-1H-ベンズ イミダゾール-5-イル)オキシ)ベンズアルデヒド22mgのクロロホルム 0.2ml溶液に、ビス(2-メトキシエチル)アミノサルファートリフロラ イド0.036mlを加え、反応液を80度にて8時間加熱撹拌した。溶媒を 減圧留去した後、分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM6 0F254、Art5744(メルク社製)、ヘキサン/酢酸エチル=1/ 1)で精製し、表題化合物を黄色固体として得た。

10 (工程3)

6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-(4-(ジフルオロメチル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール・ートリフルオロ酢酸塩の製造

6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-(4-(ジフルオロメチル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール12mgにトリフルオロ酢酸0.5mlを加え、反応液を室温で1時間撹拌した。トリフルオロ酢酸を減圧留去した後、残渣を逆相中圧液体クロマトグラフィー[ODS-AS-360-CC(YMC社製)移動相:水-アセトニトリルー0.1%トリフルオロ酢酸]にて精製し、得られたフラクションの溶媒を減圧20 留去し、表題化合物を赤色油状物として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 0. 78-0. 95 (4H, m), 1. 91-2. 15 (2H, m), 2. 69 (3H, s), 5. 38-5. 43 (1H, m), 7. 21-7. 34 (4H, m), 7. 52-7. 63 (6H, m), 8. 2 7-8. 29 (1H, m)

25 ESI-MS (m/e):449 [M+H]

実施例461

1-(2-(6-(3-クロロ-4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンゾイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-

1 – イル) – エ<u>タノン</u>

(3-クロロー4-メタンスルホニル)フェノールを用いて、実施例338 (工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

 1 HNMR (CDCl₃) δ: 1. 85-2. 40 (4H, m), 2. 90-3. 27 (5H, m), 3. 65-3. 90 (2H, m), 5. 15-5. 43 (1H, m), 6. 90-7. 45 (5H, m), 7. 84-8. 15 (2H, m), 8. 35-8. 42 (1H, m), 8. 60-8. 68 (1H, m) ESI-MS (m/e): 511 [M+H]

10

実施例462

2-(6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-(4-(メタンスル ホニル) フェノキシ) <math>-1 H - ベンズイミダゾール-2 - イル)(1,3)チアゾロ(5,4-b)ピリジン・ートリフルオロ酢酸塩

実施例306(工程3)で得られた2-(4,5-ジアミノ-2-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)ーフェニル)ーピロリジン-1ーカルボン酸 tーブチルエステル、及び(1,3)チアゾロ(5,4-b)ピリジン-2ーカルボン酸を用いて、実施例306(工程4)及び(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色油状物質として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 60-2. 40 (7H, m), 3. 00-3. 80 (5H, m), 5. 00-5. 60 (1H, m), 7. 20-7. 40 (2H, m), 7. 25-7. 80 (3H, m), 7. 90-8. 10 (2H, m), 8. 40-8. 80 (2H, m)

25 ESI-MS (m/e): 534 [M+H]

実施例463

5-(1-yv+y)-2-(y+y)-6-(y+y)-2-(y+y)ル) フェノキシ) -2-(5-(y+y)-2-(y+y))

ル) -1H-ベンズイミダゾール

- 5-(トリフルオロメチル)ピリジン-2-カルボン酸を用いて、実施例462と同様な方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。
- 5 ¹HNMR (CDC1₃) δ: 0. 89 (1H, m), 1. 22 (2H, m),
 1. 88-2. 11 (3H, m), 2. 27 (1H, m), 3. 08 (3H,
 m), 3. 63-3. 76 (1H, m), 3. 84 (1H, s), 5. 38
 (1H, dd, J=25. 8, 8. 6Hz), 7. 11-7. 20 (2H,
 m), 7. 39 (1H, m), 7. 54 (1H, m), 7. 93 (2H, m),
 8. 11 (1H, m), 8. 51 (1H, m), 8. 93 (1H, m), 10.
- 10 8. 11 (1H, m), 8. 51 (1H, m), 8. 93 (1H, m), 10. 58-10. 88 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 545 [M+H]

実施例464

20

- 15 6-(1-Pセチルピロリジン-2-イル)-2-(5-(ジフルオロメチル) ピリジン-2-イル)-5-(4-メタンスルホニル)フェノキシ)-1H-ベンズイミダゾール・ートリフルオロ酢酸塩
 - 5-(ジフルオロメチル)ピリジン-2-カルボン酸を用いて、実施例46 2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色油状物質として得た。
 - ¹HNMR (CD₃OD) δ: 0. 92 (1H, m), 1. 32 (2H, m), 1. 89 (1H, m), 1. 97-2. 08 (2H, m), 2. 13-2. 1 4 (1H, m), 2. 69 (3H, s), 3. 16-3. 17 (3H, s), 5. 35 (1H, m), 7. 30-7. 32 (1H, m), 7. 41-7. 5
- 25 8 (1H, m), 7. 60-7. 62 (1H, m), 8. 00-8. 02 (3 H, m), 8. 04-8. 22 (2H, m), 9. 04 (1H, m) ESI-MS (m/e): 527 [M+H]

実施例465

6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-(4-(メトキシメチル) フェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール・ートリ フルオロ酢酸塩

実施例460(工程1)で得られた、4-(6-(1-(アセチルピロリジ ンー2ーイル) -2-ピリジン-2-イル-1-((2-(トリメチルシリ ル) エトキシ) メチル) - 1 H - ベンズイミダゾール-5 - イル) オキシ) ベ ンズアルデヒド50mgのメタノール0.5m1溶液に、氷冷下、水酸化ホウ 素ナトリウム7mgを加え、反応液を1時間撹拌した。反応液に飽和塩化アン モニウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、 無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、粗生成物を得た。得られた 10 粗生成物のジメチルホルムアミド1m1溶液に、水素化ナトリウム10mg、 及びヨウ化メチル0.030m1を順次加え、室温で30分間撹拌した。反応 液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽 和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し粗生成物 を得た。得られた粗生成物にトリフルオロ酢酸0.5m1を加え、反応液を室 15 温にて2時間撹拌した。トリフルオロ酢酸を減圧留去した後、残渣を逆相中圧 液体クロマトグラフィー [ODS-AS-360-CC (YMC社製)移動 相:水ーアセトニトリルー0.1%トリフルオロ酢酸]にて精製し、得られた フラクションの溶媒を減圧留去し、表題化合物を黄色油状物として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 93 (1H, m), 2. 07-2. 11 (3 H, m), 2. 18 (2H, m), 2. 45 (1H, m), 3. 43 (3H, d, J=3. 1Hz), 3. 75-3. 95 (2H, m), 4. 50 (d, 2 H, J=4. 3Hz), 5. 49-5. 56 (1H, m), 7. 16 (3H, m), 7. 44-7. 49 (2H, m), 7. 57 (1H, m), 7. 70-25 7. 73 (1H, m), 8. 15 (1H, m), 8. 27-8. 30 (1H, m), 8. 89 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 443 [M+H]

1-(4-(6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イル-1H-ペンズイミダゾール-5-イル)オキシ)フェニル)エタノール・ートリフルオロ酢酸塩

実施例460(工程1)で得られた、4-(6-(1-(アセチルピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イル-1-((2-(トリメチルシリル)エトキシ)メチル)-1H-ベンズイミダゾール-5-イル)オキシ)ベンズアルデヒド70mgのテトラヒドロフラン1.3ml溶液に、-78度にてメチルリチウム(1.0M ジエチルエーテル溶液)0.4mlを加え、反応液を-78度にて30分間撹拌した。反応液に飽和塩化アンモニウム溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、粗生成物を得た。得られた粗生成物にトリフルオロ酢酸0.5mlを加え、室温で90分間撹拌した後、トリフルオロ酢酸を減圧留去し、残渣を逆相中圧液体クロマトグラフィー[ODS-AS-360-CC(YMC社製)移動相:水-アセトニトリル-0.1%トリフルオロ酢酸]にて精製し、得られたフラクションの溶媒を減圧留去し、表題化合物を黄色油状物として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 0. 90-0. 96 (1H, m), 1. 31 (4 H, m), 1. 25-1. 90 (3H, m), 2. 42 (1H, m), 2. 6 8 (3H, s), 3. 89-3. 91 (1H, m), 5. 50 (1H, m), 7. 02-7. 33 (4H, m), 7. 42-7. 52 (2H, m), 7. 5 9-7. 67 (1H, m), 8. 10-8. 14 (1H, m), 8. 22-8. 26 (1H, m), 8. 80-8. 87 (1H, m) ESI-MS (m/e): 443 [M+H]

25 実施例467

6- (1-アセチルピロリジン-2-イル) -5- (4-(3-メチル-[1, 2, 4] -オキサジアゾール-5-イル) フェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

5-(4-ヨウドフェニル)-3-メチルー[1, 2, 4]-オキサジア

ゾールを用いて、実施例 122 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を茶褐色油状物質として得た。 1 HNMR(CDC 1_3) $\delta:1$. 39-2. 49(10H, m), 3. 42-3. 88(2H, m), 5. 14-5. 4(1H, m), 6. 70-8. 69(10H, m)

ESI-MS (m/e) : 481 [M+H]

実施例468

5

(1-アセチル-2-(5-(4-(メタンスルホニル) フェノキシ)-2-ピリ
 10 ジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール-6-イル)ピロリジン-3-イル
 アセテート ジアステレオマーA

(工程1)

3-((t-ブチル (ジメチル) シリル)オキシ)ジヒドロフラン-2 (3 H) -オンの合成

15 3-ヒドロキシジヒドロフラン-2 (3 H) -オン9.0gのジメチルホルムアミド180ml溶液に、イミダゾール9.0g、t-ブチルジメチルシリルクロリド15.9gを順次加え、反応液を室温にて1時間撹拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、水にて洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒・ヘキサン/酢酸エチル=5/1)により精製し、表題化合物を無色油状物資として得た。

(工程2)

 5

間撹拌した。同温にて反応液に飽和重曹水を加え、室温に昇温した後、酢酸エチルにて抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=100/1)により精製し、表題化合物を無色油状物質として得た。(工程3)

N-(4-(2-((t-ブチル(ジメチル) シリル)オキシ)-1, 4-ジヒドロキシブチル) -3-フルオロフェニル)ピリジン-2-カルボキサアミドの合成

N- (4-(2-((t-ブチル(ジメチル)シリル)オキシ)-4-ヒドロキシ ブタノイル)-3-フルオロフェニル)ピリジン-2-カルボキサアミド860 mgのメタノール20m1溶液に、氷冷下、水素化ホウ素ナトリウム114m gを加え、反応液を室温にて30分間撹拌した。反応液に飽和重曹水を加え、クロロホルムにて抽出し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メ タノール=100/1)により精製し、表題化合物を白色固体として得た。 (工程4)

N-(4-(3-((t-ブチル(ジメチル)) シリル) オキシ) ピロリジン-2- イル) <math>-3- フルオロフェニル) ピリジン-2-カルボキサアミドの合成

N-(4-(2-((t-ブチル(ジメチル)シリル)オキシ)-1,4-ジヒドロキシブチル)-3-フルオロフェニル)ピリジン-2-カルボキサアミド165mgのクロロホルム8ml溶液に、氷冷下、トリエチルアミン155mg、メタンスルホニルクロリド130mgを順次加え、反応液を室温にて30分間撹拌した。反応液をクロロホルムにて希釈し、飽和重曹水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣のジメチルホルムアミド5ml溶液に、アジ化ナトリウム25mgを加え、反応液を40度にて2時間撹拌した。反応液を冷却後、水を加え、酢酸エチルにて抽出し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣のメタノール10ml溶液に、水素化ホウ素ナトリウム50mg、硫酸銅・五水和物5mgを順次加え、反応液を40度にて2時間撹拌した。反応液を冷却後、飽和重曹水を

加え、クロロホルムにて抽出した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=50/1)により精製し、表題化合物を無色油状物質として得た。

5 (工程5)

1-アセチル-2-(2-フルオロ-4-((ピリジン-2-イルカルボニル)アミノ)フェニル)ピロリジン-3-イルアセテートの合成

N-(4-(3-((t-ブチル(ジメチル)シリル)オキシ)ピロリジン-2-10 イル)-3-フルオロフェニル)ピリジン-2-カルボキサアミド59mgのメタノール1ml溶液に、4規定塩酸-ジオキサン2mlを加え、反応液を室温にて1時間撹拌した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣のクロロホルム5ml溶液にトリエチルアミン100mg、無水酢酸90mg、N,N-4-ジメチルアミノピリジン5mgを順次加え、反応液を室温にて15分間撹拌した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=200/1)により精製し、表題化合物を無色油状物質として得た

(工程6)

1-アセチル-2-(2-フルオロ-5-ニトロ-4-((ピリジン-2-イ 20 ルカルボニル)アミノ)フェニル)ピロリジン-3-イルアセテート ジアステレ オマーA及びジアステレオマーBの合成

N- (4-(3-((t-))) (ジメチル) シリル)オキシ)ピロリジン-2-イル) -3-フルオロフェニル)ピリジン-2-カルボキサアミド 57 mg に発煙硝酸 1 m 1 を加え、反応液を室温にて 4 0 分間撹拌した。反応液を氷ー飽和重曹水混合溶液中に注ぎ、クロロホルムにて抽出した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し得られた残渣を、分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM 60 F₂₅₄、Art 5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=20/1)にて精製し、表題化合物のジアステレオマーA、及びジアステレオマーBをそれぞれ黄色油状物質として得た。

(工程7)

1-アセチル-2-(5-(4-(メタンスルホニル) フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール-6-イル)ピロリジン-3-イルアセテート ジアステレオマーAの製造

5 4- (メタンスルホニル) フェノール、及び (1-アセチル-2-(2-フルオロ-5-ニトロ-4-((ピリジン-2-イルカルボニル) アミノ)フェニル) ピロリジン-3-イルアセテート ジアステレオマーA を用いて、実施例338 (工程5) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 86-2. 42 (8H, m), 3. 04-3. 10 (3H, m), 3. 72-4. 02 (2H, m), 5. 06-5. 38 (2H, m), 7. 08-7. 70 (5H, m), 7. 83-7. 97 (3H, m), 8. 34-8. 42 (1H, m), 8. 61-8. 68 (1H, m), 10. 54-10. 65 (1H, m)

15 ESI-MS (m/e): 535[M+H]

実施例469

1-アセチルー2-(5-(4-(メタンスルホニル) フェノキシ)-2-ピリジ ン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール-6-イル)ピロリジン-3-オール

20 ジアステレオマーA

実施例468で得られた(1-アセチル-2-(5-(4-(\times 9ンスルホニル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール-6-イル)ピロリジン-3-イルアセテート ジアステレオマーA 14mgのメタノール2ml溶液に、炭酸カリウム5mgを加え、反応液を室温にて一終夜撹拌した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F $_{254}$ 、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=15/1)により精製し、表題化合物を白色固体として得た。

 1 HNMR (CDC1₃) $\delta:1.82-2.47$ (5H, m), 3.05&3.

0.8 (3 H, s), 3.70-3.97 (2 H, m), 4.29-4.45 (1 H, m), 5.00-5.32 (1 H, m), 7.00-7.67 (5 H, m), 7.81-7.96 (2 H, m), 8.00-8.42 (1 H, m), 8.60-8.69 (1 H, m), 10.62-10.85 (1 H, m)10.62-10.85 (1 H, m)

実施例470

10

実施例469で得られた、1-アセチルー2-(5- (4- (メタンスルホニル) フェノキシ)ー2-ピリジンー2-イルー1 Hーベンズイミダゾールー6ーイル)ピロリジンー3-オール ジアステレオマーA 2mgのクロロホルム1m 1溶液に、ビス (2-メトキシエチル) アミノサルファートリフロライド2m gを加え、反応液を室温にて15分間撹拌した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(Kieselge1TM60 F_{254} 、Art5744 (メルク社製)、クロロホルム/メタノール=15/1)により精製し、表題化合物を無色油状物質として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 40-4. 43 (10H, m), 7. 03-20 7. 80 (6H, m), 7. 82-7. 95 (3H, m), 8. 32-8. 4 6 (1H, m), 8. 60-8. 71 (1H, m), 10. 38-10. 60 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 475 [M+H]

25 実施例471

1-アセチル-2-(5-(4-(メタンスルホニル) フェノキシ)-2-ピリジ ン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール-6-イル)ピロリジン-3-イルア セテート ジアステレオマーB

実施例468 (工程6) で得られた、(1-アセチルー2-(2-フルオロー

5-二トロー4- ((ピリジン-2-イルカルボニル) アミノ)フェニル)ピロリジン-3-イル) ジアステレオマーBを用いて、実施例468(工程7)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CDC1₃) δ: 1. 72-2. 30 (8H, m), 3. 02-3. 08 (3H, m), 3. 64-3. 99 (2H, m), 5. 26-5. 47 (1H, m), 5. 58-5. 72 (1H, m), 7. 09-7. 73 (5H, m), 7. 82-7. 94 (3H, m), 8. 33-8. 43 (1H, m), 8. 60-8. 70 (1H, m), 10. 47-10. 68 (1H, m)

10 ESI-MS (m/e): 535 [M+H]

実施例472

1 - P + 2 - (5 - (4 - (メタンスルホニル)) フェノキシ) - 2 - ピリジ2 - 2 - 4 - 1 H - ベンズイミダゾール - 6 - 4 - 4) ピロリジン - 3 - 4 - 4

15 ジアステレオマーB

20

実施例471で得られた(1-アセチル-2-(5-(4-(メタンスルホニル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール-6-イル)ピロリジン-3-イルアセテート ジアステレオマーB 用いて、実施例469と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 $^{1}HNMR (CDC1_{3}) \delta : 1. 78-2. 25 (5H, m) , 3. 03-3.$ 10 (3H, m) , 3. 60-4. 00 (2H, m) , 4. 50-4. 68 (1H, m) , 5. 27-5. 45 (1H, m) , 7. 03-7. 73 (5H, m) , 7. 81-7. 96 (3H, m) , 8. 32-8. 45 (1H, m) ,

25 8. 60-8. 69 (1H, m), 10. 51-10. 82 (1H, m) ESI-MS (m/e): 493 [M+H]

実施例473

2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イル)オキシ)フェニル)ピペリ ジン-2-オン

1-(4-ヒドロキシフェニル)ピペリジン-2-オンを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 74-2. 62 (13H, m), 3. 52-3. 87 (4H, m), 5. 18-5. 36 (1H, m), 6. 71-7. 6 4 (7H, m), 7. 76-7. 90 (1H, m), 8. 26-8. 41 (1H, m), 8. 56-8. 68 (1H, m), 10. 98-11. 33 (1H,

ESI-MS (m/e) : 496 [M+H]

実施例474

10

m)

 $\frac{6 - (1 - アセチルピロリジン - 2 - Tu) - 5 - ((6 - Tu) - Tu) - Tu)}{2 - 3 - Tu}$ 15 $\frac{2 - 3 - Tu}{2 - Tu}$ $\frac{2 - Tu}{2 - Tu}$

6-フェニルピリジン-3-オールを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 40-2. 50 (7H, m), 3. 40-4. 00 (2H, m), 5. 20-5. 60 (1H, m), 6. 90-8. 00 (11H, m), 8. 20-8. 45 (1H, m), 8. 50-8. 70 (2H, m), 10. 60-10. 90 (1H, m) ESI-MS (m/e): 476 [M+H]

実施例475

25

6-(2-フルオロフェニル)ピリジン-3-オールを用いて、実施例33 8(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 60-2. 50 (7H, m), 3. 45-4. 5 00 (2H, m), 5. 20-5. 60 (1H, m), 6. 80-8. 05 (10H, m), 8. 30-8. 45 (1H, m), 8. 50-8. 70 (2 H, m), 10. 80-11. 20 (1H, m) ESI-MS (m/e): 494 [M+H]

10 実施例476

(3-フルオロ-4-メタンスルホニル)フェノールを用いて、実施例33 15 8(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 87-2. 38 (4H, m), 2. 85-3. 27 (5H, m), 3. 60-3. 95 (2H, m), 5. 20-5. 41 (1H, m), 6. 83-7. 00 (1H, m), 7. 28-7. 40 (4H,

20 m), 7. 81-7. 98 (2H, m), 8. 35-8. 42 (1H, m), 8. 60-8. 68 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 495 [M+H]

実施例477

1-(4-ヒドロキシフェニル)ピロリジン-2-オンを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合

わせることにより、表題化合物を黄色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 80-2. 40 (6H, m), 2. 62 (2 H, m), 3. 55-3. 95 (4H+1/2H, m), 5. 28 (1/2H, m)(3H, m), 6.90-7.10 (3H, m), 7.35 (1H+1/2H, m), 7. 45-7. 65(2H+1/2H, m), 7. 85(1H, m), 8. 3 4 (1H, m), 8. 61 (1H, m), 10. 4-10. 8 (1H, br) ESI-MS (m/e) : 482 [M+H]

実施例478

5

15

1-(4-((6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-10 **2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イル)オキシ)フェニル)ピリジ** ン-2(1H)-オン

1- (4-ヒドロキシフェニル) ピリジン-2 (1H) -オンを用いて、実 施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを 組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₂) δ : 1. 72-2. 42 (7H, m), 3. 48-3. 86 (2H, m), 5.15-5.52 (1H, m), 6.19-6.32(1H, m), 6. 61-6. 73 (1H, m), 6. 80-7. 66 (9H, m)m), 7. 77-7. 89 (1H, m), 8. 32-8. 41 (1H, m),

8. 52-8. 65 (1H, m), 11. 07-11. 48 (1H, m) 20 ESI-MS (m/e) : 492 [M+H]

実施例479

5 - ((6 - (1 - アセチルピロリジン - 2 - イル) - 2 <u>- ピリジン - 2 - イ</u> <u>ルー1Hーベンズイミダゾールー5ーイル)オキシ)-2,2'ービピリジ</u> 25 ン・一トリフルオロ酢酸塩

2.2'ービピリジン-5-オールを用いて、実施例338(工程5)と同 様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、 表題化合物を黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 80-2. 80 (7H, m), 3. 60-4. 05 (2H, m), 5. 20-5. 60 (1H, m), 7. 50-7. 90 (4H, m), 8. 00-8. 15 (1H, m), 8. 15-8. 25 (1H, m), 8. 30-8. 40 (1H, m), 8. 45-8. 60 (1H, m), 8. 60-9. 00 (5H, m) ESI-MS (m/e): 477 [M+H]

実施例480

N-(2-(2-(6-(4-)4-)2)-2-14)-2-14)-2-14) 10 2-2-12-14

実施例162(工程7)で得られた5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-ピロリジン-2-イルー1H-ベンズイミダゾール及びN-t-ブトキシカルボニルーグリシンを用いて、実施例171及び実施例178と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組

み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 93-2. 14 (3H, m), 2. 06-2. 27 (1H, m), 2. 86 and 2. 95 (total 3H, each s), 3. 13 (3H, s), 3. 43-4. 08 (4H, m), 5. 2 0-5. 38 (1H, m), 7. 20-7. 60 (5H, m), 7. 93-8.

02 (3H, m), 8. 23-8. 30 (1H, m), 8. 74 (1H, br

ESI-MS (m/e) : 570 [M+H]

25 実施例481

15

20

<u>(2-(2-(6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)</u> <u>-2-オキソーエチル)-カルバミン酸 エチルエステル</u>

実施例162(工程7)で得られた5-(4-メタンスルホニルーフェノキ

- シ) -2-ピリジン-2-イル-6-ピロリジン-2-イル-1H-ベンズイ ミダゾール及びN-t-ブトキシカルボニルーグリシンを用いて、実施例17 1及び実施例181と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組 み合わせることにより、表題化合物を得た。
- 1 HNMR (CD₃OD) δ: 1. 18 and 1. 23 (total 3H, each t, J= each 7. 1Hz), 1. 93-2. 14 (3H, m), 2. 22-2. 44 (1H, m), 3. 12 and 3. 13 (total 3H, each s), 3. 30-4. 13 (6H, m), 5. 24 -5. 33 (1H, m), 7. 20-7. 60 (5H, m), 7. 93-8.
- 10 01 (3H, m), 8. 28 (1H, t, J=8. 2H,z), 8. 73 (1H, brs)

ESI-MS (m/e) : 564 [M+H]

実施例482

15 6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-(4プロモフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール エナンチオマーA (工程1)

N-(4-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-フルオロ-2-ニトロフェニル) ピリジン-2-カルボキサミド エナンチオマーA及びエナンチ

20 オマーBの合成

実施例338(工程4)で得られたN-(4-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-フルオロ-2-ニトロフェニル)ピリジン-2-カルボキサミド100mgを光学分割用カラム(CHIRALCEL OD 2cm ϕ ×25cmL(ダイセル化学工業社製)、移動相:ヘキサン/エタノール/ジエチルアミン 60/40/0.1、流速:10ml/min)にて光学分割し、エナンチオマーA(保持時間:17.8min)及びエナンチオマーB(保持時間:21.0min)をそれぞれ淡黄色固体として得た。

(工程2)

6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-(4ブロモフェノキシ)-

2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール エナンチオマーAの製 . 造

実施例482(工程1)で得られたN-(4-(1-アセチルピロリジンー2-イル)-5-フルオロ-2-ニトロフェニル)ピリジン-2-カルボキサミド エナンチオマーA、及び4-ブルモフェノールを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 56-2. 41 (7H, m), 3. 42-3. 90 (2H, m), 5. 16-5. 51 (1H, m), 6. 78-7. 66 10 (7H, m), 7. 80-7. 93 (1H, m), 8. 32-8. 44 (1H, m), 8. 54-8. 67 (1H, m), 11. 14-11. 65 (1H, m)

ESI-MS (m/e):479 [M+H] 実施例483

15 6-(1-Pセチルピロリジン-2- (4 プロモフェノキシ) - 2-ピリジン-2- (4 プロモフェノキシ) - 2-ピリジン-2- (4 プロモフェノキシ) - 2-ピリジン-2- (4 アセチルピロリジンー 実施例482 (工程1) で得られた<math>N-(4-(1-Pセチルピロリジン-

2-イル) -5-フルオロ-2-ニトロフェニル) ピリジン-2-カルボキサミド エナンチオマーB、及び4-ブルモフェノールを用いて、実施例338 (工程5) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

ESI-MS (m/e) : 479 [M+H]

実施例484

20

6-(5-メチルー[1, 2, 4]-オキサジアゾールー3-イル)ピリジン-3-オールを用いて、実施例483と同様の方法、これに準じた方法又は

これらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。 1 HNMR(CDCl $_3$) δ : 1. 51-2. 43(7H, m), 2. 59-2. 74(3H, m), 3. 50-3. 93(2H, m), 5. 17-5. 46 (1H, m), 7. 00-7. 72(4H, m), 7. 82-8. 13(2H, 5 m), 8. 34-8. 44(1H, m), 8. 57-8. 69(2H, m), 10. 75-11. 14(1H, m) ESI-MS(m/e): 482 [M+H]

実施例485

10 <u>5-(1-アセチル-3-メチルピロリジン-2-イル)-6-(4-(メチルスホニル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール</u>

(工程1)

N-(3-フルオロ-4-(2-(2-ヒドロキシエチル) アクリロイル)フェニ 15 ル)ピリジン-2-カルボキサアミドの合成

N- (4-ブロモー3-フルオロフェニル) ピリジン-2-カルボキサアミド 1.0gのテトラヒドロフラン20ml溶液に、氷冷下、60%水素化ナトリウム136mgを加え、反応液を同温にて15分間撹拌した。反応液を-78度に冷却した後、n-ブチルリチウム(2.66 M へキサン溶液) 1.53m 1を滴下し、反応液を同温にて30分間撹拌した。同温にて反応液に3-メチレンジヒドロフラン-2(3H)-オン0.36mlを加え、反応液を同温にて2時間撹拌した後、0度に昇温し、30分間撹拌した。同温にて反応液に飽和重曹水を加え、酢酸エチルにて抽出し、有機層を飽和食塩水にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=3/1)により精製し、表顕化合物を無色油状物質として得た。

(工程2)

N-(4-(1, 4-ジヒドロキシ-2-メチルプチル)-3-フルオロフェニル) ピリジン-2-カルボキサアミドの合成

N-(3-フルオロ-4-(2-(2-ヒドロキシエチル)アクリロイル)フェニル)ピリジン-2-カルボキサアミド320mgのメタノール8ml溶液に、水素化ホウ素ナトリウム150mgを加え、反応液を室温にて1時間撹拌した。反応液に飽和重曹水を加え、クロロホルムにて抽出し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=100/1)により精製し、表題化合物を無色油状物質として得た。

(工程3)

5

15

20

25

N-(4-(1-アセチル-3-メチルピロリジン-2-イル)-3-フル10 オロフェニル)ピリジン-2-カルボキサアミドの合成

N-(4-(1, 4-ジヒドロキシ-2-メチルブチル) -3-フルオロフェニル)ピリジン-2-カルボキサアミド100mgのクロロホルム5ml溶 液に、トリエチルアミン0.18ml、メタンスルボニルクロリド0.07m 1を順次加え、反応液を室温にて30分間撹拌した。反応液に飽和重曹水を加 え、クロロホルムにて抽出し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留 去し、得られた残渣のジメチルホルムアミド4m1溶液に、アジ化ナトリウム 23mgを加え、反応液を40度にて2時間撹拌した。反応液を室温に冷却し た後、水を加え、酢酸エチルにて抽出し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶 媒を減圧留去し、得られた残渣のメタノール5m1溶液に、水素化ホウ素ナト リウム50mg、硫酸銅・五水和物5mgを順次加え、反応液を40度にて1 5分間撹拌した。反応液を室温に冷却した後、飽和重曹水を加え、クロロホル ムにて抽出し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた 残渣のクロロホルム4m1溶液に、トリエチルアミン0.08m1、無水酢酸 0. 07ml、N, N-4-ジメチルアミノピリジン5mgを順次加え、反応液 を室温にて30分間撹拌した。反応液に飽和重曹水を加え、クロロホルムにて 抽出し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を シリカゲルクロマトグラフィー (展開溶媒:クロロホルム/メタノール=10 0/1) により精製し、表題化合物を無色油状物質として得た。

(工程4)

N-(4-(1-アセチル-3-メチルピロリジン-2-イル)-5-フル オロ-2-ニトロフェニル) ピリジン-2-カルボキサアミドの合成

(工程5)

た。

10

5-(1-アセチル-3-メチルピロリジン-2-イル)-6-(4-(メタンスルホニル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾールの製造

15 N-(4-(1-アセチル-3-メチルピロリジン-2-イル)-5-フルオロ-2-ニトロフェニル)ピリジン-2-カルボキサアミド、及び4-(メタンスルホニル)フェノールを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

 1 HNMR (CDC1₃) δ: 0. 81-2. 73 (9H, m), 3. 03-3. 11 (3H, m), 3. 36-3. 99 (2H, m), 4. 65-5. 43 (1H, m), 7. 00-7. 75 (5H,), 7. 81-7. 79 (3H, m), 8. 32-8. 45 (1H, m), 8-60-8. 68 (1H, m), 10. 51-10. 82 (1H, br)

25 ESI-MS (m/e): 491 [M+H]

実施例486

6-((6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イ N-1H-ベンズイミダゾール-5-イル) オキシ) -3, 4-ジヒドロナフ 4-3

6-ヒドロキシ-3, 4-ジヒドロナフタレン-1(2H)-オンを用いて、

5 実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法と を組み合わせることにより、表題化合物を黄色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 00-3. 00 (13H, m), 3. 40-3. 95 (2H, m), 5. 00-5. 50 (1H, m), 6. 60-7. 8 0 (5H, m), 7. 80-8. 20 (2H, m), 8. 30-8. 50 (1

10 H, m), 8. 50-8. 80 (1H, m), 10. 80-11. 20 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 467 [M+H]

実施例487

4- (1H-イミダゾール-1-イル)フェノールを用いて、実施例338 (工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 00-2. 50 (7H, m), 3. 50-4. 50 (2H, m), 5. 20-6. 00 (1H, m), 6. 80-8. 80 (13H, m)

ESI-MS (m/e) : 465 [M+H]

25

20

実施例488

6-((6-(1-yv+y)) + 2-v+y) + 2-v+y +

実施例486で得られた6-((6-(1-アセチルピロリジン-2-イル) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イル) オキシ)-3,4-ジヒドロナフタレン-1(2H)-オン7mgのテトラヒドロフラン0.5ml溶液に、氷冷下、臭化メチルマグネシウム(5.0M テトラヒドロフラン溶液)0.050mlを加え、反応液を0度にて30分間撹拌した。反応液を、クロロホルムにて希釈し、飽和塩化アンモニウム水溶液にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物を無色油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 10-2. 80 (16H, m), 3. 50-4. 00 (2H, m), 5. 10-5. 50 (1H, m), 6. 60-7. 9 0 (7H, m), 8. 30-8. 50 (1H, m), 8. 50-70 (1H, m)

15 ESI-MS (m/e): 465 [M+H]

実施例489

10

20

実施例486で得られた6-((6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イル)オキシ)-3,4-ジヒドロナフタレン-1(2H)-オン7mgのテトラヒドロフラン0.5ml溶液に、氷冷下水素化ホウ素ナトリウム5mgを加え、反応25 液を室温にて30分間撹拌した。反応液をクロロホルムにて希釈し、飽和塩化アンモニウム水溶液にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物を無色油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 00-2. 50 (14H, m), 4. 00-6. 00 (3H, m), 6. 80-8. 50 (9H, m) ESI-MS (m/e): 469 [M+H]

5 実施例490

5- (1-アセチル-3-フルオロピロリジン-2-イル)-6- (4-(メ タンスルホニル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダ ゾール ジアステレオマーA

(工程1)

15

20

10 エチル (2 Z) - 4 - ((t - ブチル(ジメチル)シリル)オキシ) - 2 - フルオロブト-2-エノエートの合成

(ジエトキシホスホリル)(フルオロ)酢酸エチル 2.0 gのテトラヒドロフラン 40m1 溶液を-78 度に冷却した後、n-ブチルリチウム(2.66 M ヘキサン溶液)3.4 m1 を滴下し、反応液を同温にて 15 分間撹拌した。反応液に((t-ブチル(ジメチル)シリル)オキシ)アセトアルデヒド 2.1 m

及応被に ((tープテル (システル) シリルパイヤン) ビドアルアビド2. IIII 1を加え、反応液を同温にて2時間撹拌した。同温にて反応溶液に飽和重曹水 を加え、室温に昇温した後、酢酸エチルにて抽出した。無水硫酸ナトリウムに て乾燥後、溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (展開溶媒: ヘキサン/酢酸エチル=50/1) により精製し、表題化合物を

無色油状物質として得た。

(工程2)

N- (4-(2 Z) - 4-((t-ブチル (ジメチル) シリル)オキシ)-2-フルオロブト-2-エノイル) -3-フルオロフェニル)ピリジン-2-カルボキサアミドの合成

25 N- (4-ブロモ-3-フルオロフェニル) ピリジン-2-カルボキサアミド 1.0gのテトラヒドロフラン40m1溶液に、氷冷下、60%水素化ナトリウム136mgを加え、反応液を同温にて20分間撹拌した。反応液を-78 度に冷却した後、n-ブチルリチウム(2.66M ヘキサン溶液)1.53m 1を滴下し、反応液を同温にて20分間撹拌した。同温にて反応液にエチル

(2 Z) -4-((t-ブチル(ジメチル)シリル)オキシ)-2-フルオロブトー2-エノエート1.07gを加え、反応液を同温にて4時間撹拌した。同温にて反応液に飽和重曹水を加え、室温に昇温した後、酢酸エチルにて抽出し、有機層を飽和食塩水にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=3/1)により精製し、表題化合物を無色油状物質として得た。(工程3)

N-(4-(4-(t-ブチル(ジメチル) シリル)オキシ)-2-フルオロ-1-ヒドロキシブチル) -3-フルオロフェニル)ピリジン-2-カルボキサアミド

N-(4-((2 Z) -4-((t-ブチル(ジメチル)シリル)オキシ)-2-フルオロブト-2-エノイル)-3-フルオロフェニル)ピリジン-2-カルボキサアミド300mgのメタノール20m1溶液に、10%パラジウムー炭素触媒100mgを加え、水素雰囲気下、反応液を室温にて4時間撹拌した。触媒を濾過後、溶媒を減圧留去し、得られた残渣のメタノール4m1溶液に、水素化ホウ素ナトリウム50mgを加え、反応液を室温にて1時間撹拌した。反応液に飽和重曹水を加え、クロロホルムにて抽出し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=100/1)により精製し、表題化20 合物を無色油状物質として得た。

(工程4)

10

N-(4-(1-アセチル-3-フルオロピロリジン-2-イル)-3-フルオロフェニル) ピリジン-2-カルボキサアミド ジアステレオマーA、及びジアステレオマーBの合成

N-(4-(4-(t-ブチル(ジメチル)シリル)オキシ)-2-フルオロ-1-ヒドロキシブチル)-3-フルオロフェニル)ピリジン-2-カルボキサアミド100mgのクロロホルム5m1溶液に、トリエチルアミン46mg、メタンスルホニルクロリド39mgを順次加え、反応液を室温にて30分間撹拌した。反応液に飽和重曹水を加え、クロロホルムにて抽出し、無水硫酸ナト

リウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣のジメチルホルムアミド 4ml溶液に、アジ化ナトリウム22mgを加え、反応液を40度にて2時間 撹拌した。反応液を冷却した後、水を加え、酢酸エチルにて抽出し、無水硫酸 ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣のテトラヒドロフラ ン4ml溶液にテトラブチルアンモニウムフロリド(1.0M テトラヒドロ フラン溶液) 0. 3m1加え、反応液を室温にて1時間撹拌した。反応液に、 水を加え、酢酸エチルにて抽出し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減 圧留去し、得られた残渣のクロロホルム5m1溶液に、トリエチルアミン46 mg、メタンスルホニルクロリド39mgを順次加え、反応液を室温にて30 分間撹拌した。反応液に、飽和重曹水を加え、酢酸エチルにて抽出し、無水硫 10 酸ナトリウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣のメタノール4 m1溶液に硫酸銅・五水和物10mg、水素化ホウ素ナトリウム50mgを順 次加え、反応液を40度にて1時間撹拌した。反応液を冷却した後、飽和重曹 水を加え、クロロホルムで抽出し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。溶媒を 減圧留去し、得られた残渣のクロロホルム4m1溶液に、トリエチルアミン4 15 6mg、無水酢酸35mg、N, N-4-ジメチルアミノピリジン5mgを順次 加え、反応液を室温にて30分間撹拌した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣 を、分取用薄層クロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=30/1)によ り精製し、表題化合物のジアステレオマーA、及びジアステレオマーB をそれぞ れ無色油状物質として得た。 20

(工程5)

5- (1-アセチル-3-フルオロピロリジン-2-イル) -6- (4- (メタンスルホニル) フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール ジアステレオマーA の製造

25 N- (4-(1-アセチル-3-フルオロピロリジン-2-イル) -3-フルオロフェニル)ピリジン-2-カルボキサアミド ジアステレオマーA 18mgに、発煙硝酸 0.5 m l を加え、反応液を室温にて10分間撹拌した。反応液を氷-飽和重曹水混合溶液中に注ぎ、クロロホルムにて抽出した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、粗生成物を得た。得られた組成生

WO 2005/063738 PCT/JP2004/019843 451

物、及び4-(メタンスルホニル)フェノールを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 85-2. 40 (5H, m), 3. 06 a nd 3. 09 (3H, s), 3. 79-4. 08 (2H, m), 4. 96-5. 62 (2H, m), 7. 05-7. 70 (5H, m), 7. 83-7. 9 (3H, m), 8. 34-8. 43 (1H, m), 8. 61-8. 69 (1H, m), 10. 58-10. 84 (1H, m) ESI-MS (m/e): 495 [M+H]

10

実施例491

4-(2-チエニル)フェノールを用いて、実施例338(工程5)と同様 15 の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表 題化合物を黄色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 05-2. 45 (7H, m), 3. 40-4. 00 (2H, m), 5. 10-5. 60 (1H, m), 6. 80-8. 00 (11H, m), 8. 30-8. 50 (1H, m), 8. 50-8. 80 (1

20 H, m)

ESI-MS (m/e) : 481 [M+H]

実施例492

2-(4-ヒドロキシフェニル)-1 H-イソインドール-1, 3 (2 H) -ジオンを用いて、実施例 3 3 8 (工程 5) と同様の方法、これに準じた 方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体と

して得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 05-2. 40 (7H, m), 3. 40-4. 05 (2H, m), 5. 05-5. 60 (1H, m), 6. 80-8. 20 (12H, m), 8. 30-8. 70 (2H, m)

5 ESI-MS (m/e) : 544 [M+H]

実施例493

15

5-(1-アセチル-3-フルオロピロリジン-2-イル)-6-(4-(メ タンスルホニル) フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 <math>H-ベンズイミダ

10 ゾール ジアステレオマーB

実施例490 (工程4) で得られた N- (4-(1-アセチル-3-フルオロピロリジン-2-イル) -3-フルオロフェニル)ピリジン-2-カルボキシアミド ジアステレオマーB を用いて、実施例490 (工程5) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 80-2. 45 (5H, m), 3. 05 a nd 3. 08 (3H, s), 3. 61-4. 31 (2H, m), 5. 08-5. 54 (2H, m), 7. 03-7. 80 (5H, m), 7. 81-7. 9 7 (3H, m), 8. 33-8. 43 (1H, m), 8. 60-8. 68 (1

20 H, m), 10. 52-10.75 (1H, m) ESI-MS (m/e): 495 [M+H]

実施例494

 $\frac{6 - (1 - P セチルピロリジン-2 - イル) - 5 - (4 - (5 - メチル-1 H))}{- F - 5 \sqrt{-\mu - 1 - 4\mu}}$ 25 $\frac{- F - 5 \sqrt{-\mu - 1 - 4\mu}}{- 2 \sqrt{-\mu - 1 - 4\mu}}$ ベンズイミダゾール

4-(5-メチル-1H-テトラゾール-1-イル)フェノールを用いて、 実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法と を組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。 ¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 91 and 2. 15 (total 3H, each s), 1. 97-2. 20 (3H, m), 2. 22-2. 58 (1 H, m), 2. 63 and 2. 64 (total 3H, each s), 3. 62-4. 00 (2H, m), 5. 34-5. 42 (1H, m), 7. 2 2-7. 68 (7H, m), 7. 94-8. 05 (1H, m), 8. 30 (1 H, t, J=7. 8Hz), 8. 76 (1H, brs) ESI-MS (m/e): 481 [M+H]

実施例495

15

エチル 5-ヒドロキシピリジン-2-カルボキシレートを用いて、実施例 338 (工程5) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 30-1. 50 (3H, m), 1. 50-2. 50 (7H, m), 3. 50-3. 90 (2H, m), 4. 35-4. 60 (2H, m), 5. 10-5. 45 (1H, m), 6. 90-7. 70 (4H, m), 7. 80-7. 95 (1H, m), 8. 00-8. 20 (1H, m),

20 8. 30-8. 80 (3H, m), 10. 60-11. 20 (1H, m) ESI-MS (m/e): 472 [M+H]

実施例496

表題化合物を黄色固体として得た。

 6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-(4-ピラジン-2-イル

 25
 フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

 4-ピラジン-2-イルフェノールを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、

¹HNMR (CDC1₃) δ : 0. 80-2. 40 (7H, m), 3. 60-3. 90 (2H, m), 5. 20-5. 60 (1H, m), 6. 80-8. 05 (8H, m), 8. 30-8. 80 (4H, m), 8. 90-9. 10 (1H, m), 10. 40-10. 80 (1H, m)

実施例497

ESI-MS (m/e) : 477 [M+H]

10 1 H - インドール - 5 - オールを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 20-2. 40 (7H, m), 3. 60-4. 00 (2H, m), 5. 20-5. 60 (1H, m), 6. 40-6. 60 (1H, m), 6. 80-8. 00 (7H, m), 8. 20-8. 50 (2H, m), 8. 50-8. 80 (1H, m) ESI-MS (m/e): 438 [M+H]

実施例498

15

20 (2-(2-(5-(2'-7)) + 2 + 2) - 2 - (2 + (2 + 2) + 2) + 2 - (2 + (2 + 2) + 2) + 2 - (2 + (2 + 2) + 2) + 2 - (2 + (2 + 2) + (2 + 2) + 2) + 2 - (2 + (2 + 2) + (2 + 2

(3-フルオロー4-ピロリジン-2-イルフェニル)アミン二塩酸塩の合成 実施例338 (工程2)で得られた、2-(4-アミノ-2-フルオローフェニル)ーピロリジン-1-カルボン酸 tーブチルエステル19gの酢酸エチル50mlとメタノール50ml混合溶液に、氷冷下4規定塩酸ージオキサン溶液100mlを加え、反応液を室温にて一終夜撹拌した。溶媒を減圧留去し、表題化合物を白色固体として得た。

(工程2)

2, 2, 2ートリフルオロ-N-(3-7)ルオロ-4-(1-()トリフルオロアセチル) ピロリジン-2-4ル) フェニル) アセタミドの合成

(3-フルオロー4-ピロリジン-2-イルフェニル)アミン二塩酸塩20gのクロロホルム200ml懸濁液に、氷冷下ピリジン39ml及びトリフルオロ酢酸無水物24mlを順次加え、反応液を室温にて30分間撹拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、表題化合物を褐色油状物質として得た。

10 (工程3)

2, 2, 2ートリフルオロ-N-(5-フルオロ-2-ニトロ-4-(1- (トリフルオロアセチル) ピロリジン-2-イル) フェニル) アセタミドの合成

2, 2, 2ートリフルオローNー(3ーフルオロー4ー(1ー(トリフルオロアセチル)ピロリジンー2ーイル)フェニル)アセタミド28gに、氷冷下発煙硝酸100mlを加え、反応液を室温にて1時間撹拌した。反応液に氷水を加え希釈後、酢酸エチルにて抽出し、飽和食塩水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=10/1)により精製し、表題化合物を黄色油状物質として得た。

(工程4)

t-ブチル 2-(4-アミノ-2-フルオロ-5-ニトロフェニル) ピロリジン-1-カルボキシレートの合成

2, 2, 2-トリフルオロ-N-(5-フルオロ-2-二トロ-4-(1-25 (トリフルオロアセチル)ピロリジン-2-イル)フェニル)アセタミド29gのテトラヒドロフラン150ml溶液に、氷冷下1規定水酸化ナトリウム水溶液150mlを加え、反応液を室温にて5時間撹拌した。さらに反応液に二炭酸ジt-ブチル23mlを加え、反応液を30分撹拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾

燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒: ヘキサン/酢酸エチル= 5 / 1) にて精製し、表題化合物を黄色固体として得た。

(工程5)

5 tーブチル 2-(4-アミノ-2-((2'-フルオロビフェニル-4-イル)オキシ)-5-ニトロフェニル)ピロリジン-1-カルボキシレートの合成

tーブチル 2-(4-アミノ-2-フルオロ-5-二トロフェニル)ピロリジン-1-カルボキシレート288mgのN, Nージメチルホルムアミド3 m1溶液に、2'-フルオロビフェニル-4-オール200mg及び炭酸カリウム184mgを加え、反応液を80度にて一終夜撹拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=5/1)にて精製し、表題化合物を黄色固体として得た。

(工程6)

t-ブチル 2- (4, 5-ジアミノー2- ((2'-フルオロビフェニルー 4-イル) オキシ) フェニル)ピロリジン-1-カルボキシレートの合成

tーブチル 2-(4-アミノ-2-((2'-フルオロビフェニル-4-20 イル)オキシ)-5-ニトロフェニル)ピロリジン-1-カルボキシレート410mgのメタノール5ml溶液に、展開ラネーニッケル触媒1mlを加え、反応液を水素雰囲気下、室温にて一日撹拌した。触媒をセライトにて濾去後、溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/1)にて精製し、表題化合物を褐色油状物質として得た。

(工程7)

5-((2'-プルオロピフェニルー4-イル) オキシ) -2-ピリジンー 2-イルー<math>6-ピロリジンー2-イルー1 H-ベンズイミダゾールの合成 t-プチル 2-(4,5-ジアミノー2-((2'-フルオロピフェニ

ルー4ーイル)オキシ)フェニル)ピロリジン-1ーカルボキシレート255 mgのメタノール5ml溶液に、N-((1E)ーピリジン-2ーイルメチレン)アニリン(1M メタノール溶液)1.6mlを加え、反応液を90度にて1日撹拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣332mgに4規定塩酸ージオキサン溶液5mlを加え、反応液を室温にて3時間撹拌した。溶媒を減圧留去し、飽和重曹水にて希釈後、クロロホルムにて抽出した。有機層を飽和食塩水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣シリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール/アンモニア水溶液=20/1/0.1)にて精製し、表題化合物を黄色油状物質として得た。

(工程8)

5

10

25

して得た。

(2-(2-(5-(2'-フルオロビフェニルー4-イル) オキシ) - 2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾールー6-イル) ピロリジ ン-1-イル) -2-オキソエチル) メチルアミンの製造 5-((2'-フルオロビフェニルー4-イル) オキシ) -2-ピリジン-2-イルー6-ピロリジン-2-イルー1H-ベンズイミダゾール37mgの ピリジン1ml溶液に、N-(t-ブトキシカルボニル) -N-メチルグリシン19mg、1-(3-ジメチルアミノプロピル) -3-エチルカルボジイミ ド・一塩酸塩24mgを順次加え、反応液を室温にて3時間撹拌した。反応液に4規定塩酸ージオキサン溶液2mlを加え、反応液を室温にて1時間撹拌した。反応液を、クロロホルムにて希釈し、飽和重曹水にて塩基性とした後、有機層を飽和食塩水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧 留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ク

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 60-2. 60 (6H, m), 2. 80-3. 05 (1H, m), 3. 10-4. 00 (4H, m), 5. 20-5. 60 (1H, m), 6. 95-7. 70 (11H, m), 7. 75-7. 95 (1

ロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物を淡黄色固体と

H, m), 8. 30-8. 50(1H, m), 8. 50-8. 70(1H, m)

ESI-MS (m/e) : 522 [M+H]

5 実施例499

6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-((6-(5-メチル-1), 3, 4] -オキサジアゾール-2-イル) ピリジン-3-イル) オキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

6-(5-メチル-[1, 3, 4]-オキサジアゾール-2-イル) ピリジン-3-オールを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 40-2. 40 (7H, m), 2. 50-2. 80 (3H, m), 3. 50-3. 95 (2H, m), 5. 05-5. 50 15 (1H, m), 6. 80-7. 80 (4H, m), 7. 80-8. 00 (1H, m), 8. 05-8. 30 (1H, m), 8. 30-8. 50 (1H, m), 8. 50-8. 80 (2H, m), 10. 50-11. 00 (1H, m) ESI-MS (m/e): 482 [M+H]

20 実施例500

6-(1-yv+y)ピロリジン-2-4ル) -5-(6-(1,3,4)4] -3+yジアゾール-2-4ル) ピリジン-3-4ル) オキシ) -2-2リジン-2-4ル-1 H-ベンズイミダゾール

6-([1,3,4]-オキサジアゾール-2-イル)ピリジン-3-オー 25 ルを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色油状物質として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 40-2. 40 (7H, m), 3. 50-3. 95 (2H, m), 5. 05-5. 50 (1H, m), 6. 80-7. 80 (4H, m), 7. 80-8. 00 (1H, m), 8. 05-8. 80 (5H, m), 10. 50-11. 00 (1H, m)ESI-MS (m/e): 468 [M+H]

5 実施例501

4-ピリミジン-2-イルフェノールを用いて、実施例338(工程5)と 同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、

10 表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 90 and 2. 13 (total 3H, each s), 1. 94-2. 53 (4H, m), 3. 62-3. 80 (1 H, m), 3. 80-4. 00 (1H, m), 5. 38-5. 46 (1H, m), 7. 16-7. 56 (6H, m), 7. 95-8. 04 (1H, m), 8. 24-8. 33 (1H, m), 8. 46 (2H, d, J=9. 0Hz), 8. 70-8. 79 (1H, m), 8. 83-8. 85 (2H, m) ESI-MS (m/e): 477 [M+H]

実施例502

15

25

1-((5-ヒドロキシピリジン-2-イル)メチル)ピロリジン-2, 5-ジオンを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方 法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体とし て得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 80-2. 46 (7H, m), 2. 74-2. 86 (4H, m), 3. 53-3. 90 (2H, m), 4. 76-4. 87 (2H, m), 5. 18-5. 48 (1H, m), 6. 76-7. 67 (5H, m), 7. 80-7. 91 (1H, m), 8. 28-8. 44 (2H, m), 8. 57-8. 67 (1H, m), 11. 07-11. 41 (1H, m) ESI-MS (m/e): 511 [M+H]

5 実施例503

6-(1-yv+y)ピロリジン-2-(1) -

10 6-(5-(トリフルオロメチル)-[1, 2, 4]-オキサジアゾールー3-イル)ピリジン-3-オールを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 89-2. 54 (7H, m), 3. 84-4. 15 01 (2H, m), 5. 32-5. 42 (1H, m), 7. 20-7. 80 (4H, m), 7. 98-8. 03 (1H, m), 8. 24-8. 37 (2H, m), 8. 60-8. 65 (1H, m), 8. 73-8. 80 (1H, m) ESI-MS (m/e): 536 [M+H]

20 実施例504

6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-((6-クロロピリジン-3-イル)オキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール 6-クロロピリジン-3-オールを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表

25 題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 60-2. 60 (7H, m), 3. 50-3. 95 (2H, m), 5. 10-5. 60 (1H, m), 6. 80-7. 70 (5H, m), 7. 80-8. 50 (3H, m), 8. 50-8. 70 (1H, m), 10. 60-11. 00 (1H, m) ESI-MS (m/e) : 434 [M+H]

実施例505

6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-((6-ブロモピリジン-

3-イル) オキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

6 ープロモピリジンー 3 ーオールを用いて、実施例 3 3 8 (工程 5) と同様 の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表 題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 60-2. 60 (7H, m), 3. 50-3. 95 (2H, m), 5. 10-5. 60 (1H, m), 6. 80-7. 70 (5H, m), 7. 70-8. 00 (1H, m), 8. 05-8. 50 (2H, m), 8. 50-8. 70 (1H, m), 10. 60-11. 00 (1H,

ESI-MS (m/e) : 478, 480 [M+H]

15

10

実施例506

m)

20 6-メトキシピリジン-3-オールを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、 表題化合物を黄色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 60-2. 60 (7H, m), $\tilde{3}$. 50-4. 10 (5H, m), 5. 10-5. 70 (1H, m), 6. 60-7. 70

25 (5H, m), 7. 70-7. 95 (1H, m), 7. 95-8. 10 (1H, m), 8. 25-8. 45 (1H, m), 8. 50-8. 70 (1H, m), 10. 60-11.00 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 430 [M+H]

実施例507

5-((2'-フルオロビフェニル-4-イル) オキシ) -6-(1-(メタンスルホニル) ピロリジン-2-イル) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

- 5 実施例498(工程7)で得られた5-((2'-フルオロビフェニルー4-イル)オキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-ピロリジン-2-イルー1H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例178と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色油状物質として得た。
- ¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 80-2. 20 (3H, m), 2. 20-2. 50 (1H, m), 2. 70-3. 00 (3H, m), 3. 40-3. 80 (2H, m), 5. 10-5. 40 (1H, m), 6. 90-8. 10 (12 H, m), 8. 30-8. 50 (1H, m), 8. 50-8. 70 (1H, m), 10. 50-10. 80 (1H, m)
- 15 ESI-MS (m/e): 529 [M+H]

実施例508

メチル 2-(5-((2'-フルオロビフェニル-4-イル) オキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-6-イル) ピロリジ

20 ン-1-カルボキシレート

実施例498 (工程7)で得られた5-((2'-フルオロビフェニルー4-イル)オキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-ピロリジン-2-イルー1H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例181と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色油状

25 物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 80-2. 20 (3H, m), 2. 20-2. 50 (1H, m), 3. 40-3. 80 (5H, m), 5. 10-5. 40 (1H, m), 6. 90-8. 10 (12H, m), 8. 30-8. 50 (1

H, m), 8. 50-8. 70 (1H, m), 10. 50-10. 80 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 509 [M+H]

5 実施例509

実施例498 (工程7)で得られた5-((2'-フルオロビフェニルー4-イル)オキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-ピロリジン-2-イルー1H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例336(工程1)及び(工程2)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 60-2. 20 (3H, m), 2. 20-2. 15 50 (1H, m), 2. 72 (3H, s), 2. 84 (3H, s), 3. 4 0-3. 80 (2H, m), 5. 10-5. 40 (1H, m), 6. 90-8. 10 (12H, m), 8. 30-8. 50 (1H, m), 8. 50-8. 70 (1H, m), 10. 50-10. 80 (1H, m) ESI-MS (m/e): 522 [M+H]

20

実施例510

1-((5-)ヒドロキシピリジン-2-イル)メチル)ピロリジン-2-オンを用いて、実施例 3 3 8 (工程 5) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。 1 HNMR(CDC 1 $_3$) $\delta:1$. 8 0 -2. 5 7 (1 1 H, m), 3. 3 3 -3. 8 9 (4 H, m), 4. 4 8 -4. 6 4 (2 H, m), 5. 2 0 -5. 5

1 (1H, m), 6. 77-7. 67 (5H, m), 7. 77-7. 90 (1 H, m), 8. 27-8. 42 (2H, m), 8. 56-8. 66 (1H, m), 11. 16-11. 53 (1H, m) ESI-MS (m/e): 497 [M+H]

5

実施例511

6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-(4-(3-メチル-1) H-[1, 2, 4]-トリアゾール-5-イル)フェノキシ)-2-ピリジ2-4ルー11Hーベンズイミダゾール

10 4-(3-メチル-1H-[1, 2, 4]-トリアゾール-5-イル)フェノールを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDC 1₃) δ: 1. 76-2. 82 (10H, m), 3. 50-15 3. 90 (2H, m), 5. 13-5. 59 (1H, m), 6. 64-8. 0 4 (8H, m), 8. 23-8. 64 (2H, m) ESI-MS (m/e): 480 [M+H]

実施例512

25

6 - (1 - (i) - i) + (i) + (

ジフルオロ酢酸を用いて、実施例498(工程8)同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 80-2. 50 (4H, m), 3. 60-4. 20 (2H, m), 5. 20-6. 20 (2H, m), 6. 90-8. 10 (12H, m), 8. 30-8. 50 (1H, m), 8. 50-8. 70 (1 H, m), 10. 50-10. 80 (1H, m) ESI-MS (m/e) : 529 [M+H]

実施例513

アセトキシ酢酸を用いて、実施例498(工程8)と同様の方法、これに準 じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色油 状物質として得た。

10 ¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 60-2. 40 (7H, m), 3. 40-4. 00 (2H, m), 4. 05-4. 80 (2H, m), 5. 10-5. 60 (1H, m), 6. 90-8. 10 (12H, m), 8. 30-8. 50 (1H, m), 8. 50-8. 70 (1H, m), 10. 50-10. 80 (1H, m)

15 ESI-MS (m/e): 551 [M+H]

実施例514

20 メタノール

実施例495で得られたエチル 5-((6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イル)オキシ)ピリジン-2-カルボキシレート90mgのテトラヒドロフラン2m1溶液に、氷冷下、水素化リチウムアルミニウム20mgを加え、反応液を0度にて30分間撹拌した。反応液をクロロホルムにて希釈し、飽和塩化アンモニウム水溶液、飽和重曹水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F254、Art5744(メルク社

製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物を白色 固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 60-2. 60 (7H, m), 3. 50-4. 00 (2H, m), 4. 70-4. 85 (2H, m), 5. 10-5. 60 5 (1H, m), 6. 80-7. 70 (5H, m), 7. 70-7. 95 (1H, m), 8. 30-8. 50 (2H, m), 8. 50-8. 70 (1H, m) ESI-MS (m/e): 430 [M+H]

実施例515

10 <u>2-(2-(5-((2'-フルオロビフェニル-4-イル) オキシ) -2-</u> ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-6-イル) ピロリジン-1-イル) -2-オキソエタノール

実施例 5 1 3 で得られた 2 ー (2 ー (2 ー フルオロビフェニルー4 ー イル) オキシ) ー 2 ー ピリジンー 2 ー イルー1 H ー ベンズイミダゾールー15 6 ー イル) ピロリジンー1 ー イル) ー 2 ー オキソエチル アセテート 1 1 mg のメタノール 0.5 m 1 溶液に、炭酸カリウム 1 0 mgを加え、反応液を室温にて1日撹拌した。反応液をクロロホルムにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 40-2. 50 (4H, m), 3. 40-4. 20 (4H, m), 5. 05-5. 70 (1H, m), 6. 90-8. 10 (12H, m), 8. 30-8. 50 (1H, m), 8. 50-8. 70 (1

25 H, m), 10. 50-10. 80 (1H, m)ESI-MS (m/e) : 509 [M+H]

実施例516

実施例514で得られた(5-((6-(1-アセチルピロリジン-2-イ ル) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イル)オキシ) ピリジン-2-イル)メタノール17mgのクロロホルム1ml溶液に、水冷下ビス(2-メトキシエチル)アミノサルファートリフロライド0.050mlを加え、反応液を0度にて2時間撹拌した。反応液をクロロホルムにて希釈し、飽和重曹水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物を微黄色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 60-2. 60 (7H, m), 3. 50-4. 15 00 (2H, m), 5. 05-5. 60 (3H, m), 6. 80-7. 70 (5H, m), 7. 70-7. 95 (1H, m), 8. 30-8. 50 (2H, m), 8. 50-8. 70 (1H, m), 10. 60-11. 00 (1H, m)

ES[I-MS(m/e):432[M+H]

20

実施例517

6-(1-yセチルピロリジン-2-イル)-5-((6-(3-メチル-1), 2, 4]-オキサジアゾール-5-イル) ピリジン-3-イル) オキシ) <math>-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

25 6-(3-メチル[1, 2, 4]-オキサジアゾール-5-イル)ピリジン-3-オールを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

 1 HNMR (CDCl₃) $\delta:1.$ 65-2. 57 (10H, m), 3. 48-

3. 93 (5H, m), 5. 17-5. 52 (1H, m), 6. 82-7. 6
7 (7H, m), 7. 80-7. 91 (1H, m), 8. 34-8. 44 (1
H, m), 8. 57-8. 67 (1H, m), 11. 32-11. 68 (1H, m)

5 ESI-MS (m/e): 482 [M+H]

実施例518

 $\frac{6-(1-rvefulluiv)-2-1}{-rvefulluiv}$ $\frac{6-(1-rvefulluiv)-2-1}{-rvefulluiv}$ $\frac{1}{2}$ $\frac{1}{$

10 ベンズイミダゾール

4-(1-メチル-1H-テトラゾール-5-イル)フェノールを用いて、 実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法と を組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

 1 HNMR (CDCl₃) δ: 1. 83-2. 40 (7H, m), 3. 58-3. 15 90 (2H, m), 4. 15 and 4. 19 (total 3H, each s), 5. 16-5. 48 (1H, m), 6. 93-7. 78 (7H, m), 7. 80-7. 91 (1H, m), 8. 34-8. 42 (1H, m), 8. 5 6-8. 65 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 481 [M+H]

20

実施例519

5-((6-(1-yv+y)-2-y)-2-y)-2-yy-1y-2-y

25 5-ヒドロキシーN-メチルピリジン-2-カルボキサミドを用いて、実施 例338 (工程5) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組 み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 60-2. 50 (7H, m), 2. 90-3. 10 (3H, m), 3. 50-4. 00 (2H, m), 5. 05-5. 50 (1 H, m), 6. 80-7. 70 (3 H, m), 7. 70-8. 00 (2 H, m), 8. 10-8. 50 (3 H, m), 8. 50-8. 70 (1 H, m)ESI-MS (m/e): 457 [M+H]

5 実施例520

3-(5-((6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イル)-1 H-ベンズイミダゾール-5-イル)オキシ)ピリジン-2-イル) -1, 3-オキサゾリジン-2-オン

3-(5-ヒドロキシピリジン-2-イル)-1,3-オキサゾリジン-10 2-オンを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法 又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体とし て得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 60-2. 50 (7H, m), 3. 50-4. 00 (2H, m), 4. 10-4. 35 (2H, m), 4. 40-4. 60 (2H, m), 5. 20-5. 60 (1H, m), 6. 80-7. 70 (4H, m), 7. 70-8. 00 (1H, m), 8. 10-8. 50 (3H, m), 8. 50-8. 70 (1H, m), 10. 70-11. 10 (1H, m) ESI-MS (m/e): 485 [M+H]

20 実施例521

6-メチルピリジン-3-チオールを用いて、実施例338(工程5)と同25 様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 20-2. 50 (10H, m), 3. 50-4. 00 (2H, m), 5. 20-5. 60 (1H, m), 6. 80-8. 00 (6H, m), 8. 20-8. 70 (3H, m)

ESI-MS (m/e) : 430 [M+H]

実施例522

5-((6-(1-rvt+rull - 1) + 2-ll - 1) - 2-ll - 1 + 2-ll - 2-ll -

5-ヒドロキシニコチン酸メチルエステルを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1.89 and 2.14 (total 3H, each s), 1.96-2.20 (3H, m), 2.32-2.54 (1H, m), 3.63-3.90 (2H, m), 3.93 (3H, s), 5.37-5.41 (1H, m), 7.20-7.57 (3H, m), 7.92-8.03 (2H, m), 8.30 (1H, t, J=8.4Hz), 8.65-8.

15 67 (1H, m), 8. 74-8. 78 (1H, m), 8. 89-8. 92 (
1H, m)

ESI-MS (m/e) : 458 [M+H]

実施例523

20 <u>6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-((6-(メチルチオ)ピリジン-3-イル)オキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダ</u>ゾール

6-メチルチオピリジン-3-オールを用いて、実施例338(工程5)と 同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、

25 表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 60-2. 70 (10H, m), 3. 50-4. 00 (2H, m), 5. 20-5. 60 (1H, m), 6. 80-8. 1 0 (6H, m), 8. 20-8. 50 (2H, m), 8. 50-8. 70 (1H, m), 10. 70-11. 10 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 446 [M+H]

実施例524

10

15

25

6-(1-yv+y)ピロリジン-2-イル) -5-(4-(1, 3-y)+y)5 $\frac{N-1H-[1, 2, 4]-hyyy-n-5-(4-(1, 3-y)+y)}{1+y}$

4-(1,3-i)メチル-1 H-[1,2,4] - トリアゾール-5-イル) フェノールを用いて、実施例 3 3 8 (工程 5) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 79-2. 2. 53 (10H, m), 3. 5 0-3. 90 (5H, m), 5. 19-5. 30 (1H, m), 6. 87-7. 66 (5H, m), 7. 77-7. 91 (1H, m), 7. 96-8. 10 (2H, m), 8. 33-8. 43 (1H, m), 8. 56-8. 67 (1H, m), 10. 82-11. 08 (1H, m)

ESI-MS (m/e):494 [M+H]

実施例525

6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-(4-(1,5-ジメチ20 ル-1H-[1,2,4]-トリアゾール-3-イル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

4-(1,5-i)メチルー1H-[1,2,4]-iリアゾールー3-iル) フェノールを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 79-2. 53 (10H, m), 3. 50-3. 90 (5H, m), 5. 19-5. 30 (1H, m), 6. 87-7. 6 (5H, m), 7. 77-7. 91 (1H, m), 7. 96-8. 10 (2H, m), 8. 33-8. 43 (1H, m), 8. 56-8. 67 (1H, m)

m), 10. 82-11. 08 (1H, m) ESI-MS (m/e): 494 [M+H]

実施例526

実施例338 (工程2) で得られた2- (4-アミノ-2-フルオローフェニル) -ピロリジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル、ピラジン-2-

10 カルボン酸、2'-フルオロビフェニル-4-オールを用いて、実施例338 (工程3)から(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法 とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 20-2. 50 (7H, m), 3. 50-3. 95 (2H, m), 5. 10-5. 60 (1H, m), 6. 80-7. 80

15 (10H, m), 8. 50-8. 90 (2H, m), 9. 40-10. 00 (1H, m), 10. 50-11. 20 (1H, m) ESI-MS (m/e): 494 [M+H]

実施例527

- 20 <u>6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-((5-クロロピリジン-3-イル)オキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール</u> 5-クロロ-3-ピリジノールを用いて、実施例338(工程5)と同様の 方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題 化合物を白色固体として得た。
- 1 HNMR (CD₃OD) δ: 1.89 and 2.15 (total 3H, each s), 1.94-2.20 (3H, m), 2.29-2.49 (1H, m), 3.62-3.97 (2H, m), 5.32-5.40 (1H, m), 7.17-7.63 (4H, m), 7.94-8.04 (1H, m), 8.26-8.41 (3H, m), 8.73-8.79 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 434 [M+H]

実施例528

1-(5-ヒドロキシピリジン-2-イル)ピロリジン-2-オンを用いて、 実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法と を組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

10 ¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 79-2. 43 (9H, m), 2. 58-2. 71 (2H, m), 3. 53-3. 89 (2H, m), 3. 98-4. 17 (2H, m), 5. 21-5. 57 (1H, m), 6. 77-7. 57 (4H, m), 7. 74-8. 66 (5H, m) ESI-MS (m/e): 483 [M+H]

15

20

25

実施例529

6-メチルピリジン-3-オールを用いて、実施例526と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 60-2. 60 (10H, m), 3. 50-3. 95 (2H, m), 5. 20-5. 60 (1H, m), 6. 65-7. 8 0 (4H, m), 8. 20-8. 40 (1H, m), 8. 50-8. 70 (2 H, m), 9. 50-9. 70 (1H, m), 10. 60-11. 40 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 415 [M+H]

6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-((6-([1, 2, 4] -オキサジアゾール-3-イル) ピリジン-3-イル) オキシ)-2-ピ リジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール

6-([1, 2, 4] -オキサジアゾール-3-イル)ピリジン-3-オー 5 ルを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。 ¹HNMR(CDC1₃)δ:1.80-2.43(7H, m),3.57-3. 92(2H, m),5.19-5.46(1H, m),6.98-8.43 (7H, m),8.55-8.87(3H, m),10.53-10.74

ESI-MS (m/e) : 468 [M+H]

実施例531

4-(1,3-オキサゾール-4-イル)フェノールを用いて、実施例33 8(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 89-2. 20 (6H, m), 2. 28-2. 50 (1H, m), 3. 62-4. 00 (2H, m), 5. 39-5. 50 (1H, m), 7. 12-7. 53 (5H, m), 7. 80-7. 89 (2H, m), 7. 93-8. 04 (1H, m), 8. 24-8. 33 (3H, m), 8. 70-8. 79 (1H, m)

25 ESI-MS (m/e): 466 [M+H]

実施例532

 $\frac{6-(1-7セチルピロリジン-2-イル)-5-((6-クロロピリジン-3-イル) オキシ)-2-ピラジン-2-イル-<math>1$ H-ベンズイミダゾール

6-クロロピリジン-3-オールを用いて、実施例526と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC I₃) δ : 1. 60-2. 60 (7H, m), 3. 50-3. 95 (2H, m), 5. 20-5. 60 (1H, m), 6. 65-8. 30 (5H, m), 8. 40-8. 70 (2H, m), 9. 50-9. 70 (1H, m), 10. 60-11. 60 (1H, m) ESI-MS (m/e): 435 [M+H]

10 実施例533

4- (2-メチル-2·H-テトラゾール-5-イル)フェノールを用いて、

15 実施例526と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

 1 HNMR (CD₃OD) δ : 1. 90-2. 19 (6H, m), 2. 27-2. 51 (1H, m), 3. 61-4. 00 (2H, m), 4. 43 and 4. 44 (total 3H, each s), 5. 38-5. 46 (1H, m),

7. 23 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 24-7. 60 (2H, m), 8. 11-8. 19 (2H, m), 8. 67-8. 70 (1H, m), 8. 7 7 (1H, brs), 9. 46 (1H, d, J=8. 6Hz) ESI-MS (m/e): 482 [M+H]

25 実施例534

6-ブロモピリジン-3-オールを用いて、実施例526と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を

白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 60-2. 50 (7H, m), 3. 60-3. 95 (2H, m), 5. 20-5. 50 (1H, m), 6. 80-8. 40 (5H, m), 8. 50-8. 80 (2H, m), 9. 50-9. 70 (1H, m), 10. 40-11. 10 (1H, m) ESI-MS (m/e): 479, 481 [M+H]

実施例535

5-(1-アセチル-3-フルオロピロリジン-2-イル)-6-(4-(メ10 タンスルホニル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダ ゾール エナンチオマーA、及びエナンチオマーB

実施例493で得られた、5-(1-アセチル-3-フルオロピロリジン-2-イル)-6-(4-(メタンスルホニル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール ジアステレオマーB 10mgを 光学分割 用カラム(CHIRALPAK AD 2cmφ×25cmL(ダイセル化学工業社製)、移動相:ヘキサン/エタノール/ジエチルアミン=40/60/0.1、流速:10ml/min)にて光学分割し、エナンチオマーA(保持時間:10.5min)、及びエナンチオマーB(保持時間:19.0min)をそれぞれ白色固体として得た。

20 エナンチオマーA

ESI-MS (m/e) : 495 [M+H]

エナンチオマーB

ESI-MS (m/e) : 495 [M+H]

25 実施例536

6-(1-yv+y)ピロリジン-2-(1)0 -5-(6-(1-y+y)-1)H-テトラゾール-5-(1)ピリジン-3-(1)3 -2-(1)3 -2-(1)3 -2-(1)3 -2-(1)4 -2-(1)4 -2-(1)5 -2-(1)6 -2-(1)7 -2-(1)7 -2-(1)8 -2-(1)9 -2-(1)

6-(1-メチル-1H-テトラゾール-5-イル) ピリジン-3-オール

を用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれ らと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 88and 2. 02 (total 3H, eachs), 1. 93-2. 2.0 (3H, m), 2. 28-2. 50 (1H, m), 3. 60-4. 00 (2H, m), 4. 47and 4. 48 (total 3H, eachs), 5. 32-5. 42 (1H, m), 7. 22-7. 70 (4H, m), 7. 95-8. 02 (1H, m), 8. 25-8. 32 (2H, m), 8. 61-8. 64 (1H, m), 8. 73 (1H, brs) ESI-MS (m/e): 482 [M+H]

10

実施例537

 $\frac{6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-((6-(1-メチル-1))-5-((6-(1-χチル-1))-5-((6-(1-χチル-1))-5-((6-(1-χチル-1))-5-((6-(1-χチル-1))-5-((6-(1-χチル-1))-5-((6-(1-χチル-1))-5-((6-(1-χチル-1))-5-((6-(1-χチル-1))-5-((6-(1-χ+μ-1)))-(6-(1-χ+μ-1))-((6-(1-χ+μ-1))-(2-χ+μ-1)-((6-(1-χ+μ-1))-2-((6-(1-χ$

15 6-(1-メチル-1H-テトラゾール-5-イル) ピリジン-3-オール を用いて、実施例526と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法と を組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 91 and 2. 16 (total 3H, each s), 2. 00-2. 20 (3H, m), 2. 38-2. 55 (1H, m), 3. 63-4. 01 (2H, m), 4. 50 and 4. 51 (total 3H, each s), 5. 35-5. 44 (1H, m), 7. 33-7. 60 (2H, m), 7. 66-7. 73 (1H, m), 8. 27-8. 34 (1H, m), 8. 65-8. 67 (1H, m), 8. 71-8. 73 (1H, m), 8. 78-8. 80 (1H, m), 9. 48-9. 50 (1H, m)

25 ESI-MS (m/e): 483 [M+H]

実施例538

6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-((6-(2-メチル-2-1)) - 5-((6-(2-メチル-2-1)) - 2-ピリジン-3-イル) オキシ)-2-ピリジン

-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

6-(2-メチル-2H-テトラゾール-5-イル)ピリジン-3-オール を用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれ らと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

 1 HNMR (CD₃OD) δ : 1. 91-2. 20 (6H, m), 2. 33-2. 52 (1H, m), 3. 60-4. 00 (2H, m), 4. 48-4. 90 (3H, m), 5. 37-5. 44 (1H, m), 7. 22-7. 68 (4H, m), 7. 97-8. 04 (1H, m), 8. 19-8. 23 (1H, m), 8. 25-8. 31 (1H, m), 8. 55-8. 59 (1H, m), 8. 7

ESI-MS (m/e) : 482 [M+H]

実施例539

4 (1H, brs)

10

6- (1-アセチルピロリジン-2-イル) -5- (4-(5-メチル-1H 15 -テトラゾール-1-イル) フェノキシ) -2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

4-(5-メチル-1H-テトラゾール-1-イル)フェノールを用いて、 実施例526と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わ せることにより、表題化合物を白色固体として得た。

 1 HNMR (CD₃OD) δ: 1. 91 and 2. 16 (total 3H, eachs), 1. 96-2. 20 (3H, m), 2. 33-2. 54 (1H, m), 2. 63 and 2. 64 (total 3H, eachs), 3. 64-4. 00 (2H, m), 5. 38-5. 43 (1H, m), 7. 32-7. 57 (4H, m), 7. 61-7. 68 (2H, m), 8. 70-8. 73 (1H,

25 m), 8. 78-8. 80 (1H, m), 9. 47-9. 49 (1H, m) ESI-MS (m/e): 482 [M+H]

実施例540

6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-((6-(1H-ピラゾー

N-1-(1-1) ピリジン-3-(1-1) オキシ) -2-(1-1) Hーベンズイミダゾール

6-(1H-ピラゾール-1-イル)ピリジン-3-オールを用いて、実施 例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 67-2. 48 (7H, m), 3. 50-3. 92 (2H, m), 5. 14-5. 57 (1H, m), 6. 41-6. 50 (1H, m), 6. 80-8. 03 (7H, m), 8. 17-8. 67 (4H, m), 11. 00-11. 11. 27 (1H, m)

10 ESI-MS (m/e): 466 [M+H]

実施例541

6-(1-yセチルピロリジン-2-tル)-2-yリジン-2-tル-5-((6-(1H-[1, 2, 4]-トリアゾール-1-tル)ピリジン-3-

15 イル) オキシ) -1 H-ベンズイミダゾール

6-(1H-[1, 2, 4]-トリアゾール-1-イル)ピリジン-3-オールを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

20 ¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 62-2. 45 (7H, m), 3. 52-3. 90 (2H, m), 5. 20-5. 55 (1H, m), 6. 79-8. 68 (10H, m), 9. 02-9. 13 (1H, m), 11. 17-11. 52 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 467 [M+H]

25

実施例542

5-(4-(2-メチル-2H-テトラゾール-5-イル)フェノキシ)-2 -ピリジン-2-イル-6-ピロリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾー ル エナンチオマーA及びエナンチオマーB 4-(2-メチル-2H-テトラゾール-5-イル)フェノールを用いて、 実施例162(工程2)~(工程7)と同様な方法で得られた5-(4-(2-メチル-2H-テトラゾール-5-イル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-ピロリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール59.0mg を、光学分割用カラム(CHIRALPAK AD 2cmφ×25cmL(ダイセル化学工業社製)、移動相:エタノール/2-プロパノール/ジエチルアミン 25/75/0.1、流速:12~18ml/min)にて光学分割し、エナンチオマーA及びエナンチオマーBをそれぞれ淡黄色固体として得た。(保持時間:エナンチオマーA 13.5min,エナンチオマーB 30. 8min、CHIRALPAK AD 4.6mmφ×250mmL(ダイセル化学工業社製)、移動相:エタノール/2-プロパノール/ジエチルアミン25/75/0.1、流速:1ml/min)

実施例543

実施例 5 4 2 で得られた 5 - (4 - (2 - メチル - 2 H - テトラゾール - 5 - イル) フェノキシ) - 2 - ピリジン - 2 - イル - 6 - ピロリジン - 2 - イル 20 - 1 H - ベンズイミダゾール エナンチオマーA 2 4. 7 m g のクロロホルム 1 m 1 溶液に、無水酢酸 0. 0 0 6 m 1 を加え、反応液を室温で 1 0 分間撹拌した。反応溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー (KieselgelTM60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール = 1 0 / 1) にて精製し、表題化合物のキラル体の 1 つを白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 90-2. 20 (6H, m), 2. 24-2. 49 (1H, m), 3. 66-4. 00 (2H, m), 5. 37-5. 46 (1H, m), 7. 12-7. 60 (5H, m), 7. 94-8. 04 (1H, m), 8. 04-8. 20 (2H, m), 8. 29 (1H, t, J=8. 2H)

z), 8.68-8.78 (1H, m) ESI-MS (m/e): 481 [M+H]

実施例544

5 6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-(4-(2-メチル-2H -テトラゾール-5-イル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール エナンチオマーB

実施例 5 4 2 で得られた 5 - (4 - (2 - メチル - 2 H - テトラゾール - 5 - イル) フェノキシ) - 2 - ピリジン - 2 - イル - 6 - ピロリジン - 2 - イル 10 - 1 H - ベンズイミダゾール エナンチオマー B 3 0 . 9 m g のクロロホルム 1 m 1 溶液に、無水酢酸 0 . 0 0 7 m 1 を加えた後、反応液を室温で 1 0 分間 撹拌した。反応溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー (KieselgelTM60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール = 1 0 / 1) にて精製し、表題化合物のキラル体の 15 1 つを白色固体として得た。

ESI-MS (m/e) : 481 [M+H]

実施例545

 5-(1-アセチルー5-メチルピロリジン-2-イル)-6-(4-(メタ)

 20 ンスルホニル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー1H-ベンズイミダゾール エナンチオマーA、B、C及びD

5-メチルジヒドロフラン-2 (3 H) -オンを用いて、実施例485と同様な方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物の4成分混合物を得た。得られた4成分混合物15mgを光学分割 用カラム (CHIRAL-CEL OD-H 2cmφ×25cmL(ダイセル化学工業社製)、移動相:ヘキサン/エタノール/ジエチルアミン=80/20/0.1)にて光学分割し、エナンチオマーA(保持時間:13.67min)、エナンチオマーB(保持時間:15.24min)、エナンチオマーC(保持時間:18.96min)、及びエナンチオマーD(保持時間:22.

90min)をそれぞれ淡黄色固体として得た。

エナンチオマーA

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 23-1. 38 (3H, m), 1. 50-2. 57 (7H, m), 3. 04 and 3. 08 (3H, s), 4. 24-4. 60 (1H, m), 5. 18-5. 43 (1H, m), 6. 92-7. 83 (5H, m), 7. 83-7. 98 (3H, m), 8. 34-8. 43 (1H, m), 8. 60-8. 67 (1H, m), 10. 84-11. 33 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 491 [M+H]

10 エナンチオマーB

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 22-2. 20 (9H, m), 2. 23-2. 45 (1H, m), 3. 04 and 3. 08 (3H, s), 4. 10-4. 22 (1H, m), 5. 09-5. 23 (1H, m), 7. 04-7. 70 (5H, m), 7. 83-7. 97 (3H, m), 8. 34-8. 48 (1H,

15 m), 8. 61-8. 69 (1H, m), 10. 73-11. 16 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 491 [M+H]

エナンチオマーC

ESI-MS (m/e) : 491 [M+H].

20 エナンチオマーD

ESI-MS (m/e) : 491 [M+H]

実施例546

6-(2-メチル-2H-テトラゾール-5-イル)ピリジン-3-オール を用いて、実施例526と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法と を組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。 ¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 88-2. 20 (6H, m), 2. 21-2. 31 (1H, m), 3. 61-4. 00 (2H, m), 4. 46 and 4. 4 7 (total3H, eachs), 5. 34-5. 44 (1H, m), 7. 22-7. 71 (3H, m), 8. 18-8. 25 (1H, m), 8. 50-8. 60 (1H, m), 8. 65-8. 70 (1H, m), 8. 72-8. 8 0 (1H, m), 9. 44-9. 47 (1H, m) ESI-MS (m/e): 483 [M+H]

実施例547

10 $\frac{6-(1-rv+r)(2-1)(2-2-1)(1-rv+r)(1-2-1)(1-rv+r)(1$

ESI-MS (m/e) : 511 [M+H]

実施例548

6-(メトキシメチル)ピリジン-3-オールを用いて、実施例483と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、

表題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 60-2. 43 (7H, m), 3. 34-3. 91 (5H, m), 4. 45-4. 59 (2H, m), 5. 20-5. 52 (1H, m), 6. 86-7. 67 (5H, m), 7. 80-7. 90 (1H, m), 8. 29-8. 48 (2H, m), 8. 55-8. 67 (1H, m), 10. 87-11. 27 (1H, m) ESI-MS (m/e): 444 [M+H]

実施例549

15

10 $2 - (2 - (5 - (4 - (2 - \cancel{y} + \cancel$

4- (2-メチル-2H-テトラゾール-5-イル)フェノールを用いて、実施例162(工程2)~(工程7)と同様な方法で得られた5-(4-(2-メチル-2H-テトラゾール-5-イル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-ピロリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例168と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 94-2. 16 (3H, m), 2. 23-2. 20 48 (1H, m), 3. 57-4. 34 (4H, m), 4. 43 and 4. 4 4 (total3H, eachs), 5. 27-5. 52 (1H, m), 7. 17-7. 57 (5H, m), 7. 94-8. 04 (1H, m), 8. 09-8. 20 (2H, m), 8. 24-8. 32 (1H, m), 8. 69-8. 8 1 (1H, m)

25 ESI-MS (m/e): 497 [M+H]

実施例550

6-(1-アセチル-3-フルオロピロリジン-2-イル)-5-((6-(5-メチル-[1, 2, 4]-オキサジアゾール-3-イル)ピリジン-

3-イル)オキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール

実施例 493 で得られたN-(4-(1-アセチル-3-フルオロピロリジン-2-イル) -5-フルオロ-2-ニトロフェニル) ピリジン-2-カルボキシアミド ジアステレオマーB、及び<math>6-(5-メチル-[1, 2, 4]-オキサジアゾール-3-イル) ピリジン-3-オールを用いて、実施例 <math>338 (工程 5) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物をとして得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 82-2. 43 (5H, m), 2. 68 a nd 2. 70 (3H, s), 3. 64-4. 40 (2H, m), 5. 19-10 5. 40 (1H, m), 5. 42-5. 64 (1H, m), 7. 02-7. 7 9 (4H, m), 7. 80-7. 92 (1H, m), 8. 00-8. 12 (1H, m), 8. 35-8. 42 (1H, m), 8. 60-8. 75 (2H, m), 10. 50-10. 68 (1H, m)

15

実施例551

20 4-(2-エチル-2H-テトラゾール-5-イル)フェノールを用いて、 実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法と を組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 68 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 9 0 and 2. 13 (total 3H, eachs), 1. 97-2. 20 (3 25 H, m), 2. 29-2. 53 (1H, m), 3. 62-4. 00 (2H, m), 4. 73-7. 79 (2H, m), 5. 37-5. 47 (1H, m), 7. 19-7. 60 (5H, m), 7. 93-8. 03 (1H, m), 8. 10-8. 20 (2H, m), 8. 23-8. 33 (1H, m), 8. 74 (1H, brs) ESI-MS (m/e) : 495 [M+H]

実施例552

10

 $\frac{2 - (5 - (4 - (2 - \cancel{3} + \cancel{3} + \cancel{4} - \cancel{5} + \cancel{4} - \cancel{5} - \cancel{4} - \cancel{4} - \cancel{5} - \cancel{4} - \cancel{4} - \cancel{5} - \cancel{5} - \cancel{4} - \cancel{5} -$

4-(2-メチル-2H-テトラゾール-5-イル)フェノールを用いて、実施例162(工程2)~(工程7)と同様な方法で得られた5-(4-(2-メチル-2H-テトラゾール-5-イル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-ピロリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例184と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 97-2. 10 (3H, m), 2. 28-2. 41 (1H, m), 3. 52-3. 63 (1H, m), 3. 74-3. 62 (1H, m), 5. 26-5. 41 (1H, m), 7. 10-7. 33 (1H, m), 7. 23 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 44-7. 61 (2H, m), 7. 95-7. 99 (1H, m), 8. 12 (2H, d, J=8. 8Hz), 8. 27 (1H, d, J=8. 2Hz), 8. 72-8. 73 (1H, m)

20 ESI-MS (m/e): 482 [M+H]

実施例553

25

4-(2-メチル-2H-テトラゾール-5-イル)フェノールを用いて、 実施例550と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わ せることにより、表題化合物を白色固体として得た。

 $^{1}\text{HNMR}$ (CD $_{3}$ OD) $\delta:1.$ 83-2. 17 (total 3H, each

s), 2. 10-2. 40 (2H, m), 3. 62-4. 21 (2H, m), 4. 41 and 4. 42 (total 3H, eachs), 5. 23-5. 4 3 (1H, m), 5. 46-5. 73 (1H, m), 7. 10-7. 65 (5 H, m), 7. 94-8. 02 (1H, m), 8. 03-8. 17 (2H, m), 8. 27 (1H, t, J=8. 8Hz), 8. 72 (1H, brs) ESI-MS (m/e): 499 [M+H]

実施例554

5'-ヒドロキシー2H-1, 2'-ビピリジン-2-オンを用いて、実施例162(工程2)~(工程7)と同様な方法で得られた5'-((2-ピリジン-2-イル-6-ピロリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5 -イル)オキシ)-2H-1, 2'-ビピリジン-2-オン15.0mgを光学分割用カラム(CHIRALPAK AD 2cmφ×25cmL(ダイセル化学工業社製)、移動相:2-プロパノール、流速:10ml/min)にて光学分割し、エナンチオマーA(保持時間:23.6min)、エナンチオマーB(保持時間:50.7min)をそれぞれ淡黄色固体として得た。

20

実施例555

実施例554で得られた5'-((2-ピリジン-2-イル-6-ピロリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イル)オキシ)-2H-1,
 2'-ビピリジン-2-オン エナンチオマーA6.5mgのクロロホルム1ml溶液に、無水酢酸0.003mlを加えた後、反応液を室温で30分間撹拌した。反応溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィ

-(KieselgelTM60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物のキラル体の1つを白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 91 and 2. 16 (total 3H, 6 ach s), 1. 94-2. 20 (3H, m), 2. 32-2. 52 (1 H, m), 3. 63-3. 98 (2H, m), 5. 38-5. 44 (1H, m), 6. 49-6. 54 (1H, m), 6. 63-6. 68 (1H, m), 7. 23-7. 58 (3H, m), 7. 60-7. 67 (2H, m), 7. 77 (1H, dd, J=8. 8, 15. 8Hz), 7. 87-7. 93 (1H, m), 7. 95-8. 01 (1H, m), 8. 27-8. 31 (1H, m), 8. 41 (1H, d, J=2. 9Hz), 8. 73 (1H, t, J=4. 7Hz) ESI-MS (m/e): 493 [M+H]

実施例556

実施例 554 で得られた 5'-((2-ピリジン-2-イル-6-ピロリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イル) オキシ)-2H-1,

2'-ビピリジン-2-オン エナンチオマーB5.8mgのクロロホルム1 m1溶液に、無水酢酸0.003m1を加えた後、反応液を室温で30分間撹拌した。反応溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物のキラル体の1つを白色固体として得た。

ESI-MS (m/e) : 493 [M+H]

実施例557

6-(シス-1-アセチル-4-フルオロピロリジン-2-イル)-5-(4

 $\frac{-(2-x+v-2H-r-y-v-1)-(2-v-$

実施例325 (工程5)で得られたシス-1-アセチル-2-(5-ニトロー2-フルオロ-4-((ピリジン-2-カルボニル)-アミノ)-フェニルー2-ファセトキシーピロリジン、4-(2-メチル-2H-テトラゾールー5-イル)フェノールを用いて、実施例325 (工程6)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 80-2. 84 (2H, m), 1. 94 a

10 nd 2. 25 (total3H, each s), 3. 90-4. 30 (2

H, m), 4. 43 (3H, s), 5. 28-5. 50 (1H, m), 5. 5

1-5. 59 (1H, m), 7. 18-7. 64 (5H, m), 7. 94-8.

01 (1H, m), 8. 12-8. 18 (2H, m), 8. 25-8. 29 (

1H, m), 8. 70-8. 77 (1H, m)

15 ESI-MS (m/e): 499 [M+H]

実施例558

3 - (4 - ((6 - (1 - アセチルピロリジン - 2 - イル) - 2 - ピリジン - 2 - イル - 1 H - ベンズイミダゾール - 5 - イル) オキシ) フェニル) - 1,

20 3-オキサゾリジン-2-オン

3-(4-ヒドロキシフェニル)-1, 3-オキサゾリジン-2-オンを用いて、実施例483と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 20-2. 50 (7H, m), 3. 50-4. 25 00 (2H, m), 3. 90-4. 25 (2H, m), 4. 40-4. 60 (2H, m), 5. 20-5. 60 (1H, m), 6. 80-7. 70 (7H, m), 7. 80-8. 00 (1H, m), 8. 25-8. 50 (1H, m), 8. 50-8. 80 (1H, m), 10. 50-10. 80 (1H, m) ESI-MS (m/e): 484 [M+H]

実施例559

5 6-メチルピリジン-3-オールを用いて、実施例483と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 72-2. 59 (10H, m), 3. 53-3. 90 (2H, m), 5. 20-5. 55 (1H, m), 6. 81-7. 6

10 6 (5H, m), 7. 78-7. 92 (1H, m), 8. 28-8. 43 (2H, m), 8. 55-8. 66 (1H, m), 11. 07-11. 55 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 414 [M+H]

15 実施例 5 6 0

6-ピラジン-2-イルピリジン-3-オールを用いて、実施例483と同20 様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 0. 80-2. 40 (7H, m), 3. 60-3. 90 (2H, m), 5. 20-5. 60 (1H, m), 7. 00-7. 80 (4H, m), 7. 80-8. 00 (1H, m), 8. 30-8. 50 (2H, m), 8. 50-8. 80 (4H, m), 9. 50-9. 70 (1H, m),

25 m), 8. 50-8. 80 (4H, m), 9. 50-9. 70 (1) 10. 40-10. 80 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 478 [M+H]

実施例325(工程5)で得られたシス-1-アセチル-2-(5-ニトロ-2-フルオロ-4-((ピリジン-2-カルボニル)-アミノ)-フェニル)-4-アセトキシーピロリジン、及び2'-フルオロビフェニル-4-オールを用いて、実施例325(工程6)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色油状物質として得た。

10 ¹HNMR (CDCl₃) δ: 0. 80-2. 80 (6H, m), 3. 80-4. 40 (2H, m), 5. 05-5. 50 (1H, m), 7. 00-7. 70 (11H, m), 7. 75-7. 95 (1H, m), 8. 30-8. 50 (1H, m), 8. 50-8. 75 (1H, m), 10. 60-10. 80 (1H, m)

15 ESI-MS (m/e): 511 [M+H]

実施例562

20 ンズイミダゾール

実施例325 (工程5) で得られたシス-1-アセチル-2-(5-二トロー2-フルオロ-4-((ピリジン-2-カルボニル)ーアミノ)ーフェニル)ー4-アセトキシーピロリジン、及び4-ピラジン-2-イルフェノールを用いて、実施例325 (工程6)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色油状物質として得た。
¹HNMR (CDC1₃) δ:1.20-2.80(6H, m),3.80-4.40(2H, m),5.20-5.50(1H, m),7.00-7.70(5H, m),7.80-7.95(1H, m),7.95-8.20(2H,

m), 8. 30-8. 50 (2H, m), 8. 50-8. 80 (2H, m), 8. 95-9. 20 (1H, m), 10. 60-10. 80 (1H, m) ESI-MS (m/e): 495 [M+H]

5 実施例563

N-((5-((6-(1-) r t f h r t

N-((5-ヒドロキシピリジン-2-イル)メチル)アセタミドを用いて、 10 実施例483と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わ せることにより、表題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 83-2. 47 (10H, m), 3. 54-3. 90 (2H, m), 4. 48-4. 59 (2H, m), 5. 21-5. 5 0 (1H, m), 6. 66-7. 69 (6H, m), 7. 79-7. 91 (1H, m), 8. 30-8. 44 (2H, m), 8. 54-8. 69 (1H, m), 10. 96-11. 29 (1H, m) ESI-MS (m/e): 471 [M+H]

実施例564

6-フルオロピリジン-3-オールを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、

25 表題化合物を黄色油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 40-2. 50 (7H, m), 3. 50-4. 00 (2H, m), 5. 00-5. 60 (1H, m), 6. 80-7. 70 (5H, m), 7. 80-7. 95 (1H, m), 8. 00-8. 15 (1H, m), 8. 25-8. 50 (1H, m), 8. 50-8. 70 (1H, m), 10. 60-10. 80 (1H, m) . ESI-MS (m/e): 418 [M+H]

5 実施例 5 6 5

15

 $\frac{y_{Z-1-(4-7)(4-7)(4-2-(6-(6-2))-2-2-4)(5-2-4)}{2-2-2-2-4}$ $\frac{y_{Z-1-(4-7)(4-2-4)(5-2)-2-4}{2-2-4}$ $\frac{y_{Z-1-(4-7)(4-2-4)(5-2)-2-4}{2-2-4}$ $\frac{y_{Z-1-(4-2)(5-2-4)(5-2)-2-4}{2-2-4}$ $\frac{y_{Z-1-(4-2)(5-2-4)(5-2-4)(5-2-4)}{2-2-4}$ (工程1)

 シス-1-(4-フルオロ-2-(6-(6-シアノーピリジン-3-イルオ キシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル) ピロリジン-1-イル)-エタノンの合成

実施例325 (工程5) で得られたシス-1-アセチル-2-(5-二トロ-2-フルオロ-4-((ピリジン-2-カルボニル)-アミノ)-フェニル)-4-アセトキシーピロリジン、及び6-シアノーピリジン-3-オールを用いて、実施例325 (工程6)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

シス-1-(4-フルオロ-2-(6-(6-シアノーピリジン-3-イルオ 20 キシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン エナンチオマーA及びエナンチオマーB の製造

(工程1)で得られたラセミ体のシス-1-(4-フルオロ-2-(6-(6-シアノーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-3
 Hーベンズイミダゾール-5-イル)ーピロリジン-1-イル)ーエタノンを用いて、実施例333と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物をそれぞれ得た。

エナンチオマーA

(工程2)

WO 2005/063738 PCT/JP2004/019843

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 91 (3Hx1/2, s), 2. 22 (3H x1/2, s), 2. 32-2. 67 (2H, m), 3. 95-4. 30 (2 H, m), 5. 27-5. 47 (2H, m), 7. 35-7. 64 (3H,

m), 7.85-7.92 (1H, m), 7.97-7.99 (1H, m),

5 8. 29 (1H, t, J=7. 6Hz), 8. 60 (1H, d, J=3. 1Hz), 8. 74 (1H, s).

ESI-MS (m/e) : 443 [M+H]

エナンチオマーB

ESI-MS (m/e) : 443 [M+H]

10

実施例566

6-(1-アセチル-3-フルオロピロリジン-2-イル)-5-((2 '-フルオロビフェニル-4-イル) オキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 H-ベ ンズイミダゾール エナンチオマーA

15 (工程1)

N-(4-(1-アセチル-3-フルオロピロリジン-2-イル)-5-フルオロ-2-ニトロフェニル) ピリジン-2-カルボキサアミド エナンチオマーA、及びエナンチオマーBの合成

実施例493で得られた $N-(4-(1-アセチル-3-フルオロピロリジ 20 ン-2-イル)-5-フルオロ-2-ニトロフェニル)ピリジン-2-カルボキ サアミド ジアステレオマーB300mgを光学分割用カラム (CHIRAL CEL OD <math>2 \text{cm} \phi \times 25 \text{cm} \text{L}$ (ダイセル化学工業社製)、移動相: $^+$ キサン/エタノール/ジエチルアミン=50/50/0. 1、流速:10ml /min)にて光学分割し、エナンチオマーA、及びエナンチオマーをそれぞれ 25 黄色固体として得た。

(工程2)

6-(1-アセチル-3-フルオロピロリジン-2-イル)-5-((2 '-フルオロビフェニル-4-イル)オキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール エナンチオマーAの製造 N- (4- (1-アセチル-3-フルオロピロリジン-2-イル) -5-フルオロ-2-ニトロフェニル)ピリジン-2-カルボキサアミド エナンチオマーA、及び2'-フルオロビフェニル-4-オールを用いて、実施例338 (工程5) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 82-2. 43 (5H, m), 3. 63-4. 36 (2H, m), 5. 25-5. 70 (2H, m), 7. 07-7. 58 (11H, m), 7. 74-7. 90 (1H, m), 8. 35-8. 43 (1H, m), 8. 58-8. 68 (1H, m), 10. 37-10. 60 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 511 [M+H]

実施例 5 6 7

10

20

6- (1-アセチル-3-フルオロピロリジン-2-イル) -5- ((2'-15 フルオロビフェニル-4-イル) オキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 H-ベ ンズイミダゾール エナンチオマーB

実施例 5 6 6 (工程 1) で得られたN-(4-(1-アセチル-3-フルオロピロリジン-2-イル) -5-フルオロ-2-ニトロフェニル)ピリジン-2-カルボキシアミド エナンチオマーBを用いて、実施例 5 6 6 (工程 2)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

ESI-MS (m/e) : 511 [M+H]

実施例 5 6 8

4-エタンスルホニルーフェノールを用いて、実施例565(工程1)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 90 (3Hx0. 5, s), 2. 22 (3H x0. 5, s), 2. 25-2. 75 (2H, m), 3. 88-4. 39 (2 H, m), 5. 24-5. 48 (2H, m), 7. 23-7. 75 (5H, m), 7. 90-8. 02 (3H, m), 8. 27-8. 30 (1H, m), 8. 73-8. 75 (1H, m).

ESI-MS (m/e) : 509 [M+H]

10

20

25

実施例569

15 (工程1)

t ーブチル 2 - (2 - フルオロ-4 - ((ピラジン-2 - イルカルボニル) アミノ) フェニル) ピロリジン-1 - カルボキシレートの合成

実施例338 (工程2) で得られた2-(4-アミノー2-フルオローフェニル) ーピロリジン-1-カルボン酸 tーブチルエステル3gのピリジン50m1溶液に、ピラジン-2-カルボン酸1.5g、1-(3-ジメチルアミノプロピル) -3-エチルカルボジイミド・一塩酸塩3.1gを順次加え、反応液を室温にて3時間撹拌した。反応液を、クロロホルムにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=50/1)にて精製し、表題化合物を黄色油状物質とし

(工程2)

て得た。

N-(3-フルオロ-4-ピロリジン-2-イルフェニル) ピラジン-2-カルボキサミド二塩酸塩の合成 tーブチル 2-(2-フルオロ-4-((ピラジン-2-イルカルボニル)アミノ)フェニル)ピロリジン-1-カルボキシレート4.4gのメタノール50m1溶液に、4規定塩酸-ジオキサン溶液50m1を加え、反応液を室温にて1時間撹拌した。溶媒を減圧留去し表題化合物を黄色固体として得た。

(工程3)

5

N-(4-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-3-フルオロフェニル) ピラジン-2-カルボキサミドの合成

N-(3-フルオロ-4-ピロリジン-2-イルフェニル) ピラジン-2-10 カルボキサミド二塩酸塩4.3gのピリジン50ml溶液に、無水酢酸1.5mlを加え、反応液を室温にて20分間撹拌した。反応液をクロロホルムにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=50/1)にて精製し、表題化合物を黄色固体として得た。

(工程4)

N- (4- (1-アセチルピロリジン-2-イル) -5-フルオロ-2-ニトロフェニル) ピラジン-2-カルボキサミドの合成

N-(4-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-3-フルオロフェニの ル)ピラジン-2-カルボキサミド3.9gに、氷冷下、発煙硝酸40ml加え、反応液を室温にて2時間撹拌した。反応液を氷水で希釈し飽和重曹水で塩基性とした後、クロロホルムにて抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=50/

25 1) にて精製し、表題化合物を黄色油状物質として得た。

(工程5)

N-(4-(1-)アセチルピロリジン-2-イル)-5-フルオロ-2-ニトロフェニル) ピラジン-2-カルボキサミド エナンチオマーA及びエナンチオマーBの合成

N-(4-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-フルオロ-2-ニトロフェニル) ピラジン-2-カルボキサミド500mgを光学分割用カラム (CHIRALPAK OD-H 2cmφ×25cmL(ダイセル化学工業社製)、移動相:ヘキサン/2-プロパノール 1/1、流速:15m1/min)にて光学分割し、エナンチオマーA(保持時間:18min)、エナンチオマーB(保持時間:25min)をそれぞれ淡黄色油状物質として得た。 (工程6)

3-(4-((6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イル) オキシ) フェニル) <math>-1,

10 3-オキサゾリジン-2-オン エナンチオマーAの製造 3-(4-ヒドロキシフェニル)-1,3-オキサゾリジン-2-オン及び N-(4-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-フルオロ-2-ニトロフェニル)ピラジン-2-カルボキサミド エナンチオマーAを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを

15 組み合わせることにより、表題化合物のキラル体の1つを黄色油状物質として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 00-2. 40 (7H, m), 3. 50-3. 90 (2H, m), 3. 90-4. 20 (2H, m), 4. 40-4. 60 (2H, m), 5. 20-5. 60 (1H, m), 6. 80-7. 70 (6H,

20 m), 8. 50-8. 75 (2H, m), 9. 50-9. 70 (1H, m), 10. 30-10. 60 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 485 [M+H]

実施例570

3-(4-ヒドロキシフェニル)-1, 3-オキサゾリジン-2-オン及び 実施例 569 (工程 5) で得られたN-(4-(1-アセチルピロリジン-

2-イル) -5-フルオロ-2-ニトロフェニル) ピラジン-2-カルボキサミド エナンチオマーBを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を 黄色油状物質として得た。

5 ESI-MS (m/e): 485 [M+H]

実施例571

10 ル

4-(シクロプロピルスルホニル)フェノールを用いて、実施例483と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を微黄色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 0. 90-1. 20 (2H, m), 1. 20-1. 15 40 (3H, m), 1. 60-2. 60 (7H, m), 3. 50-4. 00 (2H, m), 5. 05-5. 50 (1H, m), 7. 00-8. 20 (8H, m), 8. 30-8. 50 (1H, m), 8. 55-8. 80 (1H, m), 10. 70-11. 20 (1H, m) ESI-MS (m/e): 503 [M+H]

20

実施例572

4-(エタンスルホニル)フェノールを用いて、実施例483と同様の方法、 25 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物 を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 20-1. 40 (3H, m), 1. 60-2. 50 (7H, m), 3. 00-3. 20 (2H, m), 3. 50-4. 00 (2H, m), 5. 10-5. 50 (1H, m), 6. 90-7. 80 (5H,

m) , 7. 80-8. 00 (3H, m) , 8. 30-8. 50 (1H, m) , 8. 50-8. 75 (1H, m) , 10. 60-11. 20 (1H, m) ESI-MS (m/e) : 491 [M+H]

5 実施例573

 $\frac{5Z-1-(4-7)(4-2)(6-(6-4)(2-2))}{3-4(2-2)(2-2)(2-2)(2-2)(2-2)(2-2)}$ $\frac{3-4(2-2)(2-2)(2-2)(2-2)}{5-4(2-2)(2-2)(2-2)(2-2)}$

6-エタンスルホニルーピリジン-3-オールを用いて、実施例565(エ 10 程1)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせるこ とにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 20-1. 40 (3H, m), 1. 90-2. 30 (3H, m), 2. 00-2. 80 (2H, m), 3. 20-3. 50 (2H, m), 3. 84-4. 25 (2H, m), 5. 27-5. 45 (2H,

15 m), 7. 40-7. 80 (4H, m), 8. 00-8. 20 (2H, m), 8. 24-8. 40 (1H, m), 8. 66 (1H, s), 8. 80 (1H, brs)

ESI-MS (m/e) : 510 [M+H]

20 実施例574

6-(5-メチルー[1, 2, 4]-オキサジアゾールー3ーイル)ピリジンー3ーオールを用いて、実施例565(工程1)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。 1 HNMR (CD $_3$ OD) $\delta:1.90-2.30(3H,m),2.00-2.80(2H,m),2.75(3H,s),3.84-4.40(2H,m),$

5. 30-5. 45 (2H, m), 7. 25-7. 80 (4H, m), 7. 9 0-8. 40 (3H, m), 8. 55-8. 68 (1H, m), 8. 75 (1 H, s)

ESI-MS (m/e) : 500 [M+H]

5

実施例 5 7 5

 $\frac{5-((6-(1-rv+h-3-ru+h-1)-2-ru+h-3-ru+h-1)-2-ru+h-1}{1)\frac{1}{2}$

実施例566(工程1)で得られたN-(4-(1-アセチル-3-フルオロピロリジン-2-イル)-5-フルオロ-2-ニトロフェニル)ピリジン-2-カルボキシアミド エナンチオマーB、及び5-ヒドロキシピリジン-2-カルボニトリルを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 54-2. 45 (5H, m), 3. 61-4. 34 (2H, m), 5. 09-5. 54 (2H, m), 7. 01-7. 95 (6H, m), 8. 34-8. 47 (1H, m), 8. 54-8. 73 (2H, m), 10. 66-10. 79 (1H, m)

20 ESI-MS (m/e): 443 [M+H]

実施例576

6-(1-アセチル-3-フルオロピロリジン-2-イル)-5-((6-(5-メチル-[1,2,4]-オキサジアゾール-3-イル)ピリジン-25 3-イル)オキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール <math>6-(5-メチル-[1,2,4]-オキサジアゾール-3-イル)ピリジン-3-オールを用いて、実施例575と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。 1 HNMR(CDCl3) $\delta:1.54-2.45(5H,m)$,3.61-4.

34 (2H, m), 5.09-5.54 (2H, m), 7.01-7.95 (6H, m), 8.34-8.47 (1H, m), 8.54-8.73 (2H, m), 10.66-10.79 (1H, m)ESI-MS (m/e):443 [M+H]

5

15

実施例577

10 6-ピラジン-2-イルピリジン-3-オールを用いて、実施例570と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、 表題化合物を淡黄色油状物質として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 05-2. 50 (7H, m), 3. 50-4. 00 (2H, m), 5. 20-5. 60 (1H, m), 7. 00-7. 80 (3H, m), 8. 20-8. 45 (1H, m), 8. 45-8. 80 (5H, m), 9. 50-9. 70 (2H, m), 10. 40-11. 30 (1H,

ESI-MS (m/e) : 479 [M+H]

20 実施例578

m)

6-(1-7セチル-5-メチルピロリジン-2-イル)-5-((6-メチルピリジン-3-イル) オキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

実施例 5 4 5 で得られた、N-(4-(1-アセチル-5-メチルピロリジン-2-イル) -5-フルオロ-2-ニトロフェニル) ピリジン-2-カルボキサアミド、及び6-メチルピリジン-3-オールを用いて、実施例 3 3 8 (工程5) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 20-2. 30 (7H, m), 2. 30-2. 70 (6H, m), 4. 05-4. 60 (1H, m), 5. 20-5. 60 (1H, m), 6. 80-7. 50 (4H, m), 7. 70-7. 90 (1H, m), 8. 15-8. 20 (1H, m), 8. 25-8. 40 (2H, m),

5 8. 50-8. 80 (1H, m) ESI-MS (m/e): 428 [M+H]

実施例579

6-クロロピリジン-3-オールを用いて、実施例578と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を 淡黄色固体として得た。

15 ¹HNMR (CDC1₃) δ:1. 20-2. 60 (10H, m), 4. 05-4. 65 (1H, m), 5. 10-5. 50 (1H, m), 6. 80-7. 7 0 (4H, m), 7. 80-8. 10 (2H, m), 8. 15-8. 50 (2H, m), 8. 60-8. 80 (1H, m), 10. 80-11. 30 (1H, m)

20 ESI-MS (m/e): 448 [M+H]

実施例580

2-(5-(6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イル)オキシ)ピリジン-2-イ

25 ルスルファニル)エタノール

実施例 504で得られた 6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5- ((6-クロロピリジン-3-イル)オキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール 20 mg 0 N, N-ジメチルホルムアミド 1 m 1 溶液 に、2-メルカプトエタノール 20 mg、及び炭酸カリウム 10 mg を順次加

実施例581

15

3-メルカプトプロパン-1-オールを用いて、実施例580と同様の方法、 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物 を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 60-2. 50 (7H, m), 3. 20-3. 40 (2H, m), 3. 50-4. 40 (6H, m), 5. 20-5. 60 (1H, m), 6. 80-7. 70 (5H, m), 7. 80-7. 95 (1H, m), 8. 20-8. 50 (2H, m), 8. 50-8. 70 (1H, m), 10. 80-11. 20 (1H, m)

25 ESI-MS (m/e): 490 [M+H]

実施例582

<u>ダゾール</u>

5-メチルピコリン酸を用いて、実施例462と同様の方法、これに準じた 方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体 として得た。

5 HNMR (CD₃OD) δ: 1.86 and 2.10 (total 3H, each s), 1.92-2.43 (4H, m), 2.65 and 2.66 (total 3H, each s), 3.14 and 3.16 (total 3H, each s), 3.62-3.96 (2H, m), 5.25-5.32 (1H, m), 7.23 and 7.25 (total 2H, each d, J=8.8Hz), 7.20-7.58 (3H, m), 7.95 and 7.99 (total 2H, each d, J=8.8Hz), 8.38-8.42 (1H, m), 9.12-9.16 (1H, m) ESI-MS (m/e):491 [M+H]

15 実施例 5 8 3

5-メチルピラジン-2-カルボン酸を用いて、実施例462と同様の方法、 20 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物 を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 87-2. 45 (7H, m), 2. 66 a nd 2. 67 (total 3H, each s), 3. 14 and 3. 16 (total 3H, each s), 3. 63-4. 00 (2H, m), 5. 26-5. 34 (1H, m), 7. 20-7. 61 (4H, m), 7. 9 and 7. 99 (total 2H, each d, J=8. 8Hz), 8. 69 (1H, s), 9. 32 and 9. 34 (total 1H, each s) ESI-MS (m/e): 492 [M+H]

 $\frac{1 - (4 - ((6 - (1 - アセチル - 3 - フルオロピリジン - 2 - イル) - 2 - ピリジン - 2 - イル - 1 H - ベンズイミダゾール - 5 - イル) オキシ)}{2 - ピリジン - 2 - イル - 1 H - ベンズイミダゾール - 5 - イル) オキシ)}$

5 フェニル) エタノン

1-(4-ヒドロキシフェニル)エタノンを用いて、実施例575と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 62-2. 60 (8H, m), 3. 60-3. 10 98, 4. 04-4. 33 (total 2H, each m), 5. 11-5. 56 (2H, m), 7. 00-8. 02 (8H, m), 8. 33-8. 4 8 (1H, m), 8. 57-8. 71 (1H, m), 10. 76-11. 09 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 459 [M+H]

15

実施例585

6-(1-アセチル-3-フルオロピリジン-2-イル)-5-((6-クロロピリジン-3-イル)オキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

20 6-クロロピリジン-3-オールを用いて、実施例575と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 54-2. 45 (5H, m), $\tilde{3}$. 60-4. 35 (2H, m), 5. 20-5. 60 (2H, m), 6. 90-7. 00,

25 7. 21-7. 43, 7. 60-7. 93 (total 6H, each m), 8. 22-8. 45 (2H, m), 8. 58-8. 70 (1H, m), 10. 63-10. 90 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 452 [M+H]

6-(1-yセチルピロリジン-2-イル)-5-((6-(5-メチル-1), 2, 4]-オキサジアゾール-3-イル) ピリジン-3-イル) オキシ) <math>-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

ESI-MS (m/e) : 483 [M+H]

15

実施例587

6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-((6-(メタンスルホニル)ピリジン-3-イル)オキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

20 6-(メタンスルホニル)ピリジン-3-オールを用いて、実施例570と 同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、 表題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 51-2. 47 (7H, m), 3. 14-3. 27 (3H, m), 3. 58-3. 92 (2H, m), 5. 14-5. 40 (1H, m), 7. 03-7. 79 (4H, m), 7. 95-8. 11 (1H, m), 8. 48-8. 71 (2H, m), 9. 56-9. 66 (1H, m), 10. 65-10. 94, 11. 34-11. 49 (total 1H, each m)

ESI-MS (m/e) : 479 [M+H]

1 - (4 - ((6 - (1 - Pセチルピロリジン - 2 - イル) - 2 - ピラジン - 2 - イル - 1 H - ベンズイミダゾール - 5 - イル) オキシ) フェニル) エタノ

5 <u>ン</u>

1-(4-ヒドロキシフェニル)エタノンを用いて、実施例570と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 53-2. 61 (10H, m), 3. 51-13. 93 (2H, m), 5. 14-5. 47 (1H, m), 6. 95-7. 7 4 (4H, m), 7. 88-8. 02 (2H, m), 8. 53-8. 68 (2 H, m), 9. 54-9. 66 (1H, m), 10. 60-10. 88, 11. 43-11. 54 (total 1H, each m) ESI-MS (m/e): 442 [M+H]

15

実施例589

20 6-(ジフルオロメトキシ) ピリジン-3-オールを用いて、実施例338 (工程5) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 92 and 2. 18 (total 3H, each s), 1. 98-2. 57 (4H, m), 3. 65-4. 00 (2 25 H, m), 5. 41-5. 48 (1H, m), 7. 03 and 7. 07 (total 1H, each d, J=8. 8Hz), 7. 00-7. 72 (5H, m), 7. 94-8. 00 (1H, m), 8. 08 (1H, s), 8. 25 (1H, t, J=7. 4Hz), 8. 73 (1H, s) ESI-MS (m/e): 466 [M+H]

5 4-ピラジン-2-イルフェノールを用いて、実施例526と同様の方法、 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物 を白色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 10-2. 60 (7H, m), 3. 50-4. 00 (2H, m), 5. 20-5. 60 (1H, m), 6. 70-7. 80

10 (4H, m), 7. 90-8. 20 (2H, m), 8. 50-8. 80 (4H, m), 8. 95-9. 20 (1H, m), 9. 50-9. 75 (1H, m), 10. 60-11. 40 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 478 [M+H]

15 実施例 5 9 1

4-シアノフェノールを用いて、実施例526と同様の方法、これに準じた 方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色油状物

20 質として得た。 1HNMP (CDC1) &・1

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 50-2. 50 (7H, m), 3. 50-3. 90 (2H, m), 5. 05-5. 50 (1H, m), 6. 65-7. 80 (6H, m), 8. 50-8. 80 (2H, m), 9. 50-9. 70 (1H, m), 10. 40-11. 20 (1H, m)

25 ESI-MS (m/e): 425 [M+H]

実施例592

メチル 4-((6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-2-ピラジ ン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イル) オキシ) ベンゾエート メチル4-ヒドロキシベンゾエートを用いて、実施例526と同様の方法、 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物 を黄色油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 60-2. 50 (7H, m), 3. 50-4. 00 (5H, m), 5. 10-5. 60 (1H, m), 6. 70-7. 80 (4H, m), 7. 90-8. 20 (2H, m), 8. 50-8. 70 (2H, m), 9. 50-9. 70 (1H, m), 10. 60-11. 60 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 458 [M+H]

10

20

実施例593

2 '-フルオロビフェニル-4-オールを用いて、実施例182と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (DMSO-d₆) δ : 1. 60-2. 60 (4H, m), 3. 2 0-4. 20 (2H, m), 5. 10-5. 30 (1H, m), 5. 60-5. 90 (2H, m), 6. 90-7. 70 (11H, m), 7. 90-8. 10 (1H, m), 8. 20-8. 40 (1H, m), 8. 60-8. 80 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 494 [M+H]

25 実施例594

6- (1-アセチルピロリジン-2-イル) -5- (4-(5-メチル-[1, 2, 4] -オキサジアゾール-3-イル) フェノキシ) -2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

4-(5-メチル-[1, 2, 4]-オキサジアゾール-3-イル)フェ

ノールを用いて、実施例526と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと 常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 60-2. 80 (10H, m), 3. 50-4. 00 (2H, m), 5. 15-5. 60 (1H, m), 6. 70-7. 8 0 (5H, m), 7. 90-8. 20 (2H, m), 8. 50-8. 70 (1H, m), 9. 50-9. 70 (1H, m), 10. 60-11. 50 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 482 [M+H]

10 実施例595

(工程1)

2-フルオロ-N-メトキシ-N-メチルベンズアミドの合成
 2-フルオロー4-ニトロ安息香酸10gのピリジン80ml懸濁液に、
 N-メトキシ-N-メチルアミン塩酸塩5.79g及び1-エチル-3-(3 ・ ジメチルアミノプロピル) ーカルボジイミド塩酸塩12.4gを加え、反応液を室温にて一終夜撹拌した。ピリジンを減圧留去した後、水を加えた。得られた沈殿物を濾取し、水で洗浄後、乾燥することにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

(工程2)

4-アミノ-2-フルオロ-N-メトキシ-N-メチルベンズアミドの合成 2-フルオロ-N-メトキシ-N-メチルベンズアミド10.84gのメタ 25 ノール60m1及び水30m1懸濁液に、塩化アンモニウム15.2g及び鉄 粉8gを加え、反応液を3時間加熱還流した。セライト用いて反応液を濾去し た後、溶媒を減圧留去した。得られた残渣を酢酸エチルにて希釈し、水にて洗 浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を シリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:へキサン/酢酸エチル=9 /1~1/2) にて精製し、表題化合物を褐色油状物質として得た。 (工程3)

N- (3-フルオロ-4- ((N-メトキシ-N-メチルアミノ) カルボニル) フェニル) ピラジン-2-カルボキサミドの合成

4-アミノー2-フルオローN-メトキシーN-メチルベンズアミド3.7gのピリジン20ml溶液に、ピラジン-2-カルボン酸2.56g及び1-エチル-3-(3 '-ジメチルアミノプロピル)ーカルボジイミド塩酸塩4.66gを加え、反応液を室温にて1時間撹拌した。ピリジンを減圧留去した後、残渣を酢酸エチルにて希釈し、水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた固体を酢酸エチル及びヘキサンの混合溶媒で洗浄することにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

(工程4)

15

N-(4-((4R)-4-((tert-ブチル(ジメチル)シリル)オ キシ) -2-ペンチノイル)-3-フルオロフェニル) ピラジン-2-カルボ キサミドの合成

(3R) -3-(tert-ブチル(ジメチル)シリル)オキシー1-ブチン4.92gのテトラヒドロフラン80ml溶液に、-78度にてn-ブチルリチウム(2.46M ヘキサン溶液)10.8mlを加え、反応液を同温度にて1時間撹拌した。N-(3-フルオロ-4-((N-メトキシーN-メチルアミノ)カルボニル)フェニル)ピラジン-2-カルボキサミド2.7gのテトラヒドロフラン60ml溶液を-78度にて加え、反応液を室温まで昇温後、2時間撹拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルにて抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=9/1~1/1)にて精製し、表題化合物を黄色固体として得た。

(工程5)

N-(4-((4R)-4-((tert-ブチル(ジメチル))シリル)オ キシ)-ペンタノイル)-3-フルオロフェニル)ピラジン-2-カルボキサミドの合成

N-(4-((4R)-4-((tert-ブチル(ジメチル)シリル)オキシ)-2-ペンチノイル)-3-フルオロフェニル)ピラジン-2-カルボキサミド513mgのテトラヒドロフラン5ml及びエタノール20mlの混合溶液に、10%パラジウムー炭素触媒100mgを加え、反応液を水素雰囲気下、1.5時間撹拌した。触媒を濾去後、溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=9/1~1/1)にて精製し、表題化合物を淡黄色固体として得た。(工程6)

N-(4-(4R)-1,4-ジヒドロキシペンチル)-3-フルオロ 10 フェニル) ピラジン-2-カルボキサミドの合成

N-(4-((4R)-4-((tert-ブチル(ジメチル)シリル)オキシ)-ペンタノイル)-3-フルオロフェニル)ピラジン-2-カルボキサミド340mgのメタノール10ml及びテトラヒドロフラン5mlの混合溶液に、水素化ホウ素ナトリウム89mgを加え、反応液を室温にて30分間撹拌した。反応液を減圧留去した後、残渣を酢酸エチルにて希釈し、飽和塩化アンモニウム水溶液にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去することにより、粗生成物を得た。得られた粗生成物のテトラヒドロフラン6ml溶液に、氷冷下、テトラブチルアンモニウムフルオリド(1M テトラヒドロフラン溶液)1.18mlを加え、反応液を室温にて2時間撹拌した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/1~酢酸エチル)にて精製し、表題化合物を淡黄色固体として得た。

(工程7)

N-(4-((5S)-1-アセチル-5-メチルピロリジン-2-イ25 ル)-3-フルオロフェニル) ピラジン-2-カルボキサミドの合成 N-(4-((4R)-1,4-ジヒドロキシペンチル)-3-フルオロフェニル) ピラジン-2-カルボキサミド147mgのクロロホルム6m1懸濁液に、トリエチルアミン0.26m1及びメタンスルホニルクロライド0.1m1を加え、反応液を室温にて2時間撹拌した。反応液をクロロホルムに

て希釈し、飽和重曹水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を 減圧留去することにより、粗生成物を得た。得られた粗生成物のジメチルホル ムアミド4m1溶液に、氷冷下、アジ化ナトリウム30mgを加え、反応液を 室温にて一終夜撹拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、水及び飽和食塩水 にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去することによ り、粗生成物を得た。得られた粗生成物のメタノール5m1溶液に、硫酸銅5 水和物15mg及び水素化ホウ素ナトリウム52mgを加え、反応液を室温に て2時間撹拌した。水素化ホウ素ナトリウム35mgを加え、反応液を30分 間撹拌した。更に、水素化ホウ素ナトリウム35mgを加え、反応液を30分 間撹拌した。溶媒を減圧留去した後、残渣をクロロホルムにて希釈し、飽和重 10 曹水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去すること により、粗生成物を得た。得られた粗生成物のクロロホルム4ml溶液に無水 酢酸 0. 043 m l を加え、反応液を室温にて一終夜撹拌した。溶媒を減圧留 去した後、分取用薄層クロマトグラフィー(Kieselgel TM 60 F_{254} 、 Art5744 (メルク社製)、酢酸エチル/メタノール=10/1) にて精 15 製し、表題化合物を淡黄色油状物質として得た。

(工程8)

20

25

N-(4-((2R, 5S)-1-アセチル-5-メチルピロリジン-2- イル) -5-フルオロ-2-ニトロフェニル) ピラジン-2-カルボキサミドの合成

 $N-(4-((5S)-1-Pセチル-5-メチルピロリジン-2-イル)-3-フルオロフェニル)ピラジン-2-カルボキサミド59mgに、室温にて発煙硝酸1m1を加え、反応液を同温度にて30分間撹拌した。反応液をクロロホルムにて希釈し、飽和重曹水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去した後、分取用薄層クロマトグラフィー(Kieselgel<math>^{TM}$ 60 F 254、Art5744(メルク社製)、酢酸エチル)にて精製し、表題化合物を淡黄色油状物質として得た。(Rf:トランス体>シス体)

(工程9)

6-((2R, 5S)-1-Pセチル-5-メチルピロリジン-2-イル)-5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾールの製造

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 31 and 1. 33 (total 3H, each d, J=6. 0Hz), 1. 55-2. 60 (7H, m), 3. 0 3-3. 10 (3H, m), 4. 25-4. 62 (1H, m), 5. 20-5. 44 (1H, m), 7. 01-7. 68 (4H, m), 7. 85-7. 97 (2H, m), 8. 57-8. 69 (2H, m), 9. 56-9. 63 (1H,

ESI-MS (m/e):492 [M+H]

実施例596

20

m)

N-メチル-2-(2-(5-(4-(2-メチル-2H-テトラゾール-25 5-イル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-6-イル)ピロリジン-1-イル)-2-オキソエタンアミン

2-メチル-2H-テトラゾール-5-イルフェノールを用いて、実施例4 98(工程5)から(工程8)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと 常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色油状物として得た。 ¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 80-2. 50 (7H, m), 2. 90-4. 00 (4H, m), 4. 30-4. 50 (3H, m), 5. 10-5. 65 (1H, m), 7. 10 (2H, m), 7. 20-7. 85 (3H, m), 7. 80-7. 95 (1H, m), 8. 05-8. 20 (2H, m), 8. 30-8. 50 (1H, m), 8. 50-8. 70 (1H, m) ESI-MS (m/e): 510 [M+H]

実施例597

4'-フルオロフェニル-4-オールを用いて、実施例483と同様の方法、 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物 を淡黄色固体として得た。

15 ¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 66-2. 43 (7H, m), 3. 44-3. 92 (2H, m), 5. 21-5. 60 (1H, m), 6. 80-7. 67 (11H, m), 7. 77-7. 91 (1H, m), 8. 30-8. 43 (1H, m), 8. 53-8. 67 (1H, m), 10. 89-11. 43 (1H, m)

20 ESI-MS (m/e): 493 [M+H]

実施例598

25 <u>ゾール</u>

3'-フルオロフェニルー4-オールを用いて、実施例483と同様の方法、 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物 を淡黄色固体として得た。

 1 HNMR (CDCl₃) $\delta:1.$ 67-2. 44 (7H, m), 3. 44-3.

92 (2H, m), 5. 22-5. 58 (1H, m), 6. 92-7. 68 (11H, m), 7. 78-7. 93 (1H, m), 8. 33-8. 45 (1H, m), 8. 56-8. 68 (1H, m), 10. 88-11. 38 (1H, m)

5 ESI-MS (m/e) : 493 [M+H]

実施例599

2-(5-((6-シアノピリジン-3-イル) オキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-6-イル) ピロリジン-1-カルボキ

10 サミド

6 ーシアノピリジンー 3 ーオールを用いて、実施例 1 6 2 及び実施例 1 8 2 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 80-2. 20 (3H, m), 2. 20-2. 15 50 (1H, m), 3. 40-3. 60 (1H, m), 3. 70-3. 80 (1H, m), 4. 80-5. 30 (1H, m), 6. 60-6. 75 (2H, m), 7. 20-7. 70 (3H, m), 7. 80-8. 20 (3H, m), 8. 20-8. 30 (1H, m), 8. 50-8. 65 (1H, m), 8. 7 0-8. 80 (1H, m)

 $20 \quad ESI-MS \quad (m/e) : 426 \quad [M+H]$

実施例600

6-((2R, 5S)-1-アセチル-5-メチルピロリジン-2-イル)-5-((6-(5-メチル-[1, 2, 4]-オキサジアゾール-3-イル) 25 ピリジン-3-イル)オキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミ ダゾール

実施例595(工程8)で得られたN-(4-(2R,5S)-1-アセチル-5-メチルピロリジン<math>-2-イル) -5-フルオロ-2-ニトロフェニル) ピラジン-2-カルボキサミド、及び4-(5-メチル-[1,2,

4] ーオキサジアゾールー3ーイル)フェノールを用いて、実施例595(工程9)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 33 and 1. 34 (total 3H, each d, J=6. 0Hz), 1. 55-2. 60 (7H, m), 2. 6 8 and 2. 70 (total 3H, each s), 4. 26-4. 62 (1H, m), 5. 28-5. 49 (1H, m), 7. 03-8. 12 (4H, m), 8. 40-8. 69 (3H, m), 9. 57-9. 63 (1H, m)

10 ESI-MS (m/e): 497 [M+H]

実施例601

6-(1-yセチルピロリジン-2-イル)-2-(5-メチルピラジン-2-イル)-5-(4-(2-メチル-2H-テトラゾール-5-イル)-

15 フェノキシ) – 1 H – ベンズイミダゾール

4-(2-メチル-2H-テトラゾール-5-イル)フェノール、及び5-メチルピラジン-2-カルボン酸を用いて、実施例306同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

20 ¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 88-2. 48 (7H, m), 2. 63 a
nd 2. 64 (total 3H, each s), 3. 61-3. 99
 (2H, m), 4. 41 and 4. 42 (total 3H, each
s), 5. 37-5. 4 (1H, m), 7. 15-7. 55 (2H, m), 7.
17 (2H, d, J=8. 8Hz), 8. 08 and 8. 11 (tota
25 1 2H, each d, J=8. 8Hz), 8. 64 (1H, s), 9. 2
7 and 9. 29 (total 1H, each s)
ESI-MS (m/e): 496 [M+H]

(工程1)

5 N-(3-フルオロー4-(3-メチル-3-ブテノイル)フェニル)ピリジン-2-カルボキサミドの合成

ピリジン-2-カルボン酸を用いて、実施例145(工程3)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより得られたN-(3-フルオロ-4-((メトキシ(メチル)アミノ)カルボニル)フェニル10)ピリジン-2-カルボキサミド500mgのテトラヒドロフラン10ml溶液に、氷冷下、塩化(2-メチル-2-プロペン-1-イル)マグネシウム(0.50M テトラヒドロフラン溶液)9.89mlを加えた。反応液を氷冷下にて3時間撹拌した後、反応液を水に注ぎ、酢酸エチルにて抽出、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=3/1)にて精製し、表題化合物を得た。

(工程2)

N- (3-7)ルオロー4-(1-1) に (3-7) に (3-7)

20 N-(3-フルオロー4-(3-メチル-3-ブテノイル)フェニル)ピリジン-2-カルボキサミド280mgのメタノール5m1溶液に、水素化ホウ素ナトリウム88.8mgを加えた。反応液を室温にて3時間撹拌した後、飽和塩化アンモニウム水溶液に注ぎ、酢酸エチルにて抽出、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=2/1)にて精製し、表題化合物を得た。

(工程3)

シクロへキセン0.082mlのテトラヒドロフラン5ml溶液に、氷冷下、ボランーメチルスルフィド錯体(1M ジクロロメタン溶液)1.20mlを加えた。反応液を氷冷下10分間撹拌した後、N-(3-フルオロ-4-(1-ヒドロキシ-3-メチル-3-ブテン-1-イル)フェニル)ピリジン-2-カルボキサミド301mgのテトラヒドロフラン3ml溶液を加え、反応液を室温にて1時間撹拌した。反応液に5規定水酸化ナトリウム水溶液及び35%過酸化水素水溶液0.50mlを順次加え、室温で10分間撹拌した。反応液を飽和塩化アンモニウム水溶液に注ぎ、酢酸エチルにて抽出、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=9/1)にて精製し、表題化合物を得た。

(工程4)

10

N-(3-7)ルオロー4-(4-メチルピロリジン-2-イル) フェニル) ピリジン-2-カルボキサミドの合成

N-(4-(1, 4-ジヒドロキシー<math>3-メチルブチル)-3-フルオロフ 15 ェニル) ピリジン-2-カルボキサミド236mgのクロロホルム5m1溶液 に、氷冷下、トリエチルアミン0.62m1及び塩化メタンスルホニル0.2 3m1を順次加え、反応液を室温にて3時間撹拌した。反応液を飽和重曹水に 注ぎ、クロロホルムにて抽出した後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。溶媒 を減圧留去し、粗生成物を得た。得られた粗生成物のジメチルホルムアミド3 20 m1溶液に、氷冷下、アジ化ナトリウム53.0mgを加えた。反応液を氷冷 下にて30分間撹拌した後、室温にて3時間撹拌した。反応液を酢酸エチルに て希釈し、水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去 し、粗生成物を得た。得られた粗生成物のメタノール4m1溶液に、硫酸銅5 水和物20mg及び水素化ホウ素ナトリウム168mgを順次加えた。反応液 25 を室温にて4時間撹拌した後、飽和重曹水に注ぎ、クロロホルムにて抽出、無 水硫酸ナトリウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、粗生成物を得た。得られ た粗生成物のクロロホルム3m1溶液に、無水酢酸0.050m1を加え、反 応液を室温にて30分間撹拌した。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラ

ムクロマトグラフィー (展開溶媒: ヘキサン/酢酸エチル=1/3) にて精製し、表題化合物を得た。

(工程5)

N-(4-(1-アセチル-4-メチルピロリジン-2-イル)-5-フルオロ-2-ニトロフェニル) ピリジン-2-カルボキサミドの合成

N-(3-フルオロ-4-(4-メチルピロリジン-2-イル)フェニル) ピリジン-2-カルボキサミド70.7mgを発煙硝酸1m1に溶解し、反応 液を室温にて10分間撹拌した。反応液を飽和重曹水に注ぎ、酢酸エチルにて 抽出、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を シリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1 /2)にて精製し、表題化合物を得た。

(工程6)

10

15

6-(1-アセチル-4-メチルピロリジン-2-イル)-5-(4-(メタンスルホニル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-<math>1H-ベンズイミダゾールの製造

N-(4-(1-アセチル-4-メチルピロリジン-2-イル)-5-フルオロ-2-ニトロフェニル)ピリジン-2ーカルボキサミド15mgのN-メチルーピロリジノン2ml溶液に、4-(メタンスルホニル)フェノール13.4mg及び炭酸セシウム44.9mgを順次加え、反応液を90度にて1時間撹拌した。反応液に塩化スズ2水和物43.8mgを加えたのち、100度に昇温して2時間撹拌した。反応液を酢酸エチルに溶解した後、飽和重曹水にて洗浄、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=9/1)にて精製し、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 0. 80-2. 63 (9H, m), 3. 00-4. 40 (2H, m), 3. 05 and 3. 08 (total 3H, each s), 5. 03-5. 43 (1H, m), 7. 00-7. 73 (5H, m) 7. 83-7. 98 (3H, m), 8. 33-8. 43 (1H, m), 8. 628. 70 (1H, m), 10. 62-10. 80 (1H, m) ESI-MS (m/e): 491 [M+H]

実施例603

5 6-((2R, 5S)-1-Pセチル-5-メチルピロリジン-2-イル)-5-((6-(メトキシメチル) ピリジン-3-イル) オキシ) -2-ピラジン-2-イル-<math>1H-ベンズイミダゾール

実施例595(工程8)で得られたN-(4-((2R,5S)-1-アセチル-5-メチルピロリジン-2-イル)-5-フルオロ-2-ニトロフェニル) ピラジン-2-カルボキサミド、及び6-(メトキシメチル)ピリジン-3-オールを用いて、実施例595(工程9)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色油状物質として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 10-2. 22 (10H, m), 3. 48 15 and 3. 50 (total 3H, each s), 4. 26-4. 62 (1H, m), 4. 57 and 4. 59 (total 2H, each s), 5. 33-5. 52 (1H, m), 7. 20-7. 50 (4H, m), 8. 40-8. 70 (3H, m), 9. 57-9. 63 (1H, m) ESI-MS (m/e): 459 [M+H]

20 参考例 1

25

[1,2,4] チアジアゾール-5-カルボン酸

チオオキサム酸エチル1gのクロロホルム10m 1 溶液に、N, N - ジメチルホルムアミドジメチルアセタール2m 1 を加え、反応液を室温にて4時間撹拌した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒: $^{+}$ $^{+}$ $^{+}$ $^{+}$ $^{+}$ $^{-}$ $^$

アミジン体1.09g及びピリジン0.95mlのエタノール18ml溶液に、 ヒドロキシルアミン-O-スルホン酸721mgのエタノール20ml溶液を 加え、反応液を室温にて終夜撹拌した。溶媒を減圧留去した後、残渣を酢酸工 チルにて希釈し、飽和重曹水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=9/1)にて精製し、[1,2,4]チアジアゾールー5ーカルボン酸エチルエステルを淡黄色油状物質として得た。得られた[1,2,4]チアジアゾールー5ーカルボン酸エチルエステル300mgのメタノール8ml溶液に、1規定水酸化ナトリウム水溶液5.7mlを加え、反応液を室温にて終夜撹拌した。反応液を減圧留去した後、残渣を2規定塩酸にて中和した。反応液を減圧留去した後、残渣をクロロホルムーメタノール=10/1にて洗浄し、得られた有機層を減圧留去することにより、表題化合物を白色固体として得た。

参考例2

10

2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-オール

3-ベンジルオキシー2-ヒドロキシピリジン2gのアセトニトリル40m 1 懸濁液に、炭酸ナトリウム2.1g及びジフルオロフルオロスルホニル酢酸 1.24m1を加え、反応液を室温にて1時間撹拌した後、溶媒を減圧留去した。残渣を酢酸エチルにて希釈し、水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=9/1~4/1)にて精製し、ジフルオロメトキシ体を淡黄色油状物質として得た。ジフルオロメトキシ体2.38gのメタノール25m1溶液に、10%パラジウムー炭素触媒500mgを加え、反応液を水素雰囲気下室温にて1時間撹拌した。触媒をセライトにより濾去後、溶媒を減圧留去することにより、表題化合物を淡紫色油状物質として得た。

25

参考例3

6-メタンスルホニルーピリジン-3-オール

3-プロモー6-メタンスルホニルーピリジン4.72gのジメチルスルホ キシド80m1溶液に、ビス(ピナコレート)ジポロン6.6g、酢酸カリウ ム5.9g及び(1,1 'ービス(ジフェニルホスフィノ)フェロセン)ジクロロパラジウム(II)ジクロロメタン錯体980mgを加え、反応液を80度にて2時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、不溶物をセライトにより濾去後、有機層を分離した。有機層を水及び飽和食塩水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。得られた残渣のテトラヒドロフラン200ml溶液に、5規定水酸化ナトリウム水溶液60ml及び30%過酸化水素水30mlを0度にて加え、反応液を室温にて終夜撹拌した。反応液をジエチルエーテルで希釈後、水にて洗浄した。水層を5規定塩酸にて酸性にし、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。得られた残渣をクロロホルム及びヘキサンの混合溶媒にて洗浄することにより、表題化合物を褐色固体として得た。

参考例4

10

6-エタンスルホニルーピリジン-3-オール

15 3-クロロー6-エタンスルホニルーピリジンを用いて、参考例3と同様の 方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題 化合物を得た。

参考例5

20 <u>(2 R, 4 R) - 4 - ヒドロキシーピロリジン - 2 - カルボン酸 メトキシーメチルアミド</u>

(工程1)

(2R, 4R) -4- (tert-ブチルージフェニルーシラニルオキシ) -ピロリジン-1, 2-ジカルボン酸 1-ベンジルエステルの合成

25 (2R, 4R) -4-ヒドロキシーピロリジン-1, 2-ジカルボン酸 1 -ベンジルエステル3.61gのジメチルホルムアミド60ml溶液に、塩化 tert-ブチルジフェニルシリル2.32g及びイミダゾール2.32gを順次加え、反応液を室温にて一終夜撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、飽和塩化アンモニウム水溶液、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナト

リウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒: ヘキサン/酢酸エチル=1/2)にて精製し表題化合物を得た。

(工程2)

5 (2R, 4R) -4-(tert-ブチルージフェニルーシラニルオキシ) -2-(メトキシーメチルーカルバモイル) -ピロリジン-1-カルボン酸 ベンジルエステルの合成

(工程1)で得られた(2R, 4R)-4-(tert-ブチルージフェニルーシラニルオキシ)ーピロリジン-1,2ージカルボン酸 1ーベンジルエステル2.62gのピリジン30ml溶液に、1-(3ージメチルアミノプロピル)-3ーエチルカルボジイミド塩酸塩1.50g及びO,Nージメチルヒドロキシルアミン 塩酸塩761mgを順次加え、反応液を室温にて一終夜撹拌した。反応液の溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/1)にて精製し表題化15 合物を得た。

(工程3)

(2R, 4R) - 4-ヒドロキシ-2-メトキシ-メチルーカルバモイルーピロリジン-1-カルボン酸 ベンジルエステルの合成

(工程2)で得られた(2R, 4R)-4-(tert-ブチルージフェニ 20 ルーシラニルオキシ)-2-(メトキシーメチルーカルバモイル)ーピロリジン-1-カルボン酸 ペンジルエステル2.04gのテトラヒドロフラン30ml溶液に、テトラブチルアンモニウムフルオリド(1M テトラヒドロフラン溶液)7.46mlを加え、反応液を室温にて20分間撹拌した。反応液の溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展 25 開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/3)にて精製し表題化合物を得た。

(工程4)

(2R, 4R) -4-ヒドロキシーピロリジン-2-カルボン酸 メトキシーメチルアミドの製造

(工程3) で得られた(2R, 4R) -4-ヒドロキシー2-メトキシーメ

チルーカルバモイルーピロリジン-1-カルボン酸 ベンジルエステル600 mgのエタノール20ml溶液に、10%パラジウムー炭素触媒100mgを加え、反応液を水素雰囲気下、一終夜撹拌した。触媒をセライトにて濾去後、溶媒を減圧留去し、表題化合物を得た。

5

産業上の利用可能性

前記式 (I-0) で表される本発明に係る置換ベンズイミダゾール誘導体は優れたグルコキナーゼ活性を示すことから、医薬の分野において糖尿病、糖尿病の合併症若しくは肥満の治療及び/又は予防に有用である。

10

15

20

25

請求の範囲

1. 式(I-0)

$$\begin{pmatrix} R^{1}-X_{5} \xrightarrow{X_{1}^{2}} X_{1} \\ 2 & X_{3} \\ (R^{2})_{q} \end{pmatrix}_{q} (I-0)$$

[式中、Xは、炭素原子又は窒素原子を示し、

 X_1 、 X_2 、 X_3 及び X_4 は、それぞれ独立して、炭素原子又は窒素原子を示し、 A環は、式(II)

【化1】



15

20

で表される窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ 原子を環内に1乃至3有していてもよい(式II中のN*で表される窒素原子 は除く)5乃至6員の含窒素芳香族複素環を示すか、或いは、該含窒素芳香族 複素環とフェニル又はピリジルとが縮合した双環を示し、

 R^1 は、アリールを示すか、或いは、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を環内に1乃至4有する4乃至10員の単環の若しくは双環の複素環を示し(該 R^1 は、それぞれ独立して、1乃至3の R^4 で置換されていてもよく、また、該複素環が、脂肪族複素環である場合には、二重結合を1又は2有していてもよい)、

 R^2 は、それぞれ独立して、ヒドロキシ、ホルミル、 $-CH_{3-a}F_a$ 、 $-OCH_{3-a}F_a$ 、アミノ、CN、ハロゲン、 C_{1-6} アルキル又は $-(CH_2)_{1-4}$ OHを示し、

 R^3 は、 $-C_{1-6}$ アルキル、 $-(CH_2)_{1-6}$ -OH、 $-C(O)_{1-6}$ アル キル、 $-(CH_2)_{1-6}$ -OC₁₋₆アルキル、 $-(CH_2)_{1-6}$ -NH₂、シア ノ、-C (O) $-C_{1-6}$ アルキル、ハロゲン、 $-C_{2-6}$ アルケニル、 $-OC_{1-6}$ アルキル、-COOH、-OH又はオキソを示し、

R⁴は、それぞれ独立して、

- $-C_{1-6}$ アルキル(該アルキルは、同一又は異なる、1乃至3のヒドロキシ、ハ
- 5 ロゲン、 $-OC(O)-C_{1-6}$ アルキル(該アルキルは1乃至3のハロゲンで置換されていてもよい)又は $-OC_{1-6}$ アルキルで置換されていてもよい)、
 - -C₃₋₇シクロアルキル、
 - -C₂₋₆アルケニル、
 - -C (O) -N (R⁵¹) R⁵²,
- 10 -S (O) $_2$ -N (R⁵¹) R⁵²,
 - $-O-C_{1-6}$ アルキル(該 C_{1-6} アルキルは、ハロゲン又はN(R 51)R 52 で置換されていてもよい)、
 - $-S(O)_{0-2}-C_{1-6}PN+N$
 - -C (O) $-C_{1-6}$ アルキル(該 C_{1-6} アルキルは、ハロゲン、アミノ、CN、
- 15 ヒドロキシ、 $-O-C_{1-6}$ アルキル、 $-CH_{3-a}F_a$ 、-OC(O) $-C_{1-6}$ アルキル、-N(C_{1-6} アルキル)C(O) $O-C_{1-6}$ アルキル、-NH-C(O) $O-C_{1-6}$ アルキル、フェニル、-N(R^{51}) R^{52} 、-NH-C(O) $-C_{1-6}$ アルキル、-N(C_{1-6} アルキル)-C(O) $-C_{1-6}$ アルキル又は-NH-S(O) $_{0-2}$ - $_{1-6}$ アルキルで置換されていてもよい)、
- 20 $-C(S)-C_{3-7}$ シクロアルキル、
 - -C(S)-C₁₋₆アルキル、
 - -C (O) -O-C₁₋₆アルキル、
 - (CH₂) $_{0-4}$ -N (R⁵³) -C (O) -R⁵⁴,
 - $-N (R^{53}) -C (O) -O -R^{54}$
- 25 -C(O)-アリール(該アリールは、ハロゲンで置換されていてもよい)、
 - -C(O)-芳香族複素環、
 - -C(O)-脂肪族複素環、

複素環(該複素環は、 $-C_{1-6}$ アルキル(該 $-C_{1-6}$ アルキルは、ハロゲン又 は $-O-C_{1-6}$ アルキルで置換されていてもよい))、

フェニル(該フェニルは、ハロゲン、 $-C_{1-6}$ アルキル、 $-O-C_{1-6}$ アルキル で置換されていてもよい)、

ハロゲン、CN、ホルミル、COOH、アミノ、オキソ、ヒドロキシ、ヒドロキシアミジノ又は二トロを示し、

 R^{51} 及び R^{52} は、それぞれ独立して、水素原子、 $-C_{1-6}$ アルキルを示すか、 或いは、窒素原子、 R^{51} 及び R^{52} が一緒になって形成する4乃至7員の複素環を示し、

R⁵³は、水素原子又は-C₁₋₆アルキルを示し、

R⁵⁴は、-C₁₋₆アルキルを示すか、或いは、

10 R⁵³及びR⁵⁴のアルキルと-N-C(O)-とが一緒になって形成する4乃至7員の含窒素脂肪族複素環又は

R 5 3 及びR 5 4 のアルキルと-N-C (O) -O-とが一緒になって形成する 4 乃至 7 員の含窒素脂肪族複素環 (該脂肪族複素環は、オキソで置換されていてもよく、また、該脂肪族複素環は、環内に二重結合を 1 又は 2 有していてもよ

15 い)を示し、

 X_5 は、-O-、-S-、-S(O)-、-S(O) $_2-$ 、単結合又は-O-C $_{1-6}$ -アルキルを示し、

aは、それぞれ独立して、1、2又は3の整数を示し、

qは、0乃至2の整数を示し、

に許容される塩。

- mは、0乃至2の整数を示す。] で表される化合物(ただし、 X_5 の一方が一O-、-S-、-S (O) 又は-S (O) $_2$ であり、 X_5 の他方が単結合であって、かつ、 R^1 がアリール又は窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至4有する含窒素芳香族複素環(該アリール又は1乃至3の R^4 で置換されていてもよい)である場合、 X_5 が共に単結合である場合、或いは、 R^1 が共に脂肪族複素環である場合を除く)又はその薬学的
 - $2. X_1$ 乃至 X_4 が全て炭素原子である請求項1記載の化合物又はその薬学的に許容される塩。
 - 3. X_5 が、-O-、-S-、-S(O)-、-S(O) $_2-$ 又は単結合である

請求項1記載の化合物又はその薬学的に許容される塩。

4. 式(I-1)

$$\begin{pmatrix}
R^{11} - X_{51} \end{pmatrix}_{2} \xrightarrow{X_{1}} X_{1} \\
\begin{pmatrix}
R^{2}
\end{pmatrix}_{q}$$
(I-1)

[式中、 R^{11} は、1乃至3の R^{4} で置換されていてもよいフェニルであるか、或いは、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至4有する5又は6員の含窒素芳香族複素環(該含窒素芳香族複素環は、1乃至3の R^{4} で置換されていてもよい)を示し、かつ、 X_{51} が-O-、-S--、-S(O)-又は-S(O) $_{2}$ -

を示し、他の記号は前記に同じ]である請求項1記載の化合物又はその薬学的 10 に許容される塩。

5. R^{11} が共に、1乃至3の R^{4} で置換されていてもよいフェニルである請求項4記載の化合物又はその薬学的に許容される塩。

6. R¹¹が共に、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択される ヘテロ原子を1乃至4有する5又は6員の含窒素芳香族複素環(該含窒素芳香 族複素環は、1乃至3のR⁴で置換されていてもよい)である請求項4記載の化 合物又はその薬学的に許容される塩。

7. R¹¹の一方が、1乃至3のR⁴で置換されていてもよいフェニルであり、かつ、R¹¹の他方が、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至4有する5又は6員の含窒素芳香族複素環(該含窒素芳香族複素環は、1乃至3のR⁴で置換されていてもよい)である請求項4記載の化合物又はその薬学的に許容される塩。

8. 式 (I-2)

15

20

$$R^{11}$$
 X_{51} X_{1} X_{1} X_{2} X_{3} X_{4} X_{4} X_{52} X_{1} X_{1} X_{2} X_{3} X_{4} X_{4} X_{1} X_{2} X_{3} X_{4} X_{4} X_{4} X_{1} X_{2} X_{3} X_{4} $X_{$

「式中、

5

10

15

 R^{11} は、1 乃至 3 の R^{4} で置換されていてもよいフェニルであるか、或いは、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1 乃至 4 有する 5 又は 6 員の含窒素芳香族複素環(該含窒素芳香族複素環は、1 乃至 3 の R^{4} で置換されていてもよい)を示し、

 R^{12} は、複素環を構成するヘテロ原子として、少なくとも窒素原子を1つ有し、かつ、他のヘテロ原子として、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至4有していてもよい4乃至7員の含窒素複素環(該 R^{12} は、1乃至3の R^{4} で置換されていてもよく、また、該複素環が、脂肪族複素環である場合には、二重結合を1又は2有していてもよい)であり、

 X_{51} が-O-、-S-、-S(O)-又は-S(O) $_2$ ーであり、

 X_{52} が-O-、-S-、-S (O) - 、-S (O) $_2-$ 又は単結合であり、他の記号は前記に同じ]である請求項1記載の化合物又はその薬学的に許容される塩。

(O)₂-である請求項8記載の化合物又はその薬学的に許容される塩。

10. R^{12} が、複素環を構成するヘテロ原子として、少なくとも窒素原子を1つ有し、他のヘテロ原子として、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至2有していてもよい4乃至7員の飽和の含窒素脂肪族複素環(該含窒素脂肪族複素環は、1乃至3の R^4 で置換されていてよい)であり、かつ、 X_{52} が単結合である請求項8記載の化合物又はその薬学的に許容される塩。

11. R^{12} が、複素環を構成する原子として、少なくとも窒素原子を1つ有し、他のヘテロ原子として、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至2有していてもよく、また、環内に二重結合を1又は2有する5乃至7員の含窒素脂肪族複素環(該5乃至7員の複素環は、1乃至3の前記 R^4 で置換されていてもよい)であり、かつ、 X_{52} が、-O-、-S-、-S(O) - 又は-S(O) $_2-$ である請求項8記載の化合物又はその薬学的に許容される塩。

12. R^{12} が、複素環を構成する原子として、少なくとも窒素原子を1つ有し、他のヘテロ原子として、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至2有していてもよく、また、環内に二重結合を1又は2有する5乃至7員の含窒素脂肪族複素環(該含窒素脂肪族複素環は、1乃至3の前記 R^4 で置換されていてもよい)であり、かつ、 X_{52} が、-O-である請求項8記載の化合物又はその薬学的に許容される塩。

13. 式 (I-1) が、式 (I-11)

[式中、各記号は前記に同じ]である請求項3記載の化合物又はその薬学的に 許容される塩。

25 14. X_{51} が、共に-O-である請求項13記載の化合物又はその薬学的に許

容される塩。

15. 式 (I-1) が、式 (I-12)

$$R^{11}$$
— X_{51} — X_{4} — X_{4} — X_{4} — X_{4} — X_{51} — X_{4} — X_{4} — X_{51} — X_{4} — X_{4} — X_{51} — X_{4} — X_{4} — X_{4} — X_{51} — X_{4}

[式中、各記号は前記に同じ]である請求項3記載の化合物又はその薬学的に 5 許容される塩。

 $16. X_{51}$ が、共に-O-である請求項15記載の化合物又はその薬学的に許容される塩。

17. R¹²が、式(III-1)

10 又は式(III-2)

$$R^{41}$$
 N
(III-2)

[式中、<math>nは、1乃至3の整数を示し、 R^{41} は、前記 R^{4} と同じ]である請求項10記載の化合物又はその薬学的に許容される塩。

18. A環が1乃至3のR⁴で置換されていてもよい、チアゾリル、イミダゾリル、イソチアゾリル、チアジアゾリル、オキサジアゾリル、トリアゾリル、オキサゾリル、イソキサゾリル、ピラジニル、ピリジル、ピリダジニル、ピラゾリル又はピリミジニルである請求項1乃至17のいずれか1項に記載の化合物又はその薬学的に許容される塩。

19. 式 (I-0) で表される化合物が、5-(4-メタンスルホニルーフェ 20 ノキシ) <math>-2-ピラジン-2-イル-6-(2-カルバモイルーフェノキシ)

-1H-ベンズイミダゾール、

5-(2-カルバモイルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イルー6- (6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) <math>-1 H-ベンズイミダゾール、

 $5 - (2 - \pi)$ ルバモイルーフェノキシ) $- 2 - \theta$ ラジン $- 2 - \pi$ $- 6 - \theta$ $- \theta$

5-(2-7)ルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾール、

10 5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-メ タンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール、

5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1

15 H-ベンズイミダゾール、

 $5-(2-\Im 7)$ ルオロメトキシーピリジンー3-4 ルオキシ)-6-(6-3) タンスルホニルーピリジンー3-4 ルオキシ)-2-(1-3) ー1 Hーベンズイミダゾール、

5-(2-シアノーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-(6-エタ

20 ンスルホニルーピリジンー3 -イルオキシ)-1 H - ベンズイミダゾール、

5-(2-フルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-エ タンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、

5-(2-フルオローフェノキシ)-2-(1H-ピラゾール-3-イル)-

6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイ

25 ミダゾール、

5-(2, 3-i)フルオローフェノキシ)-2-(1-i) -1 H-l ラ $\sqrt[3]{-N}$ -6-(6-i) -1 M-i M

- 5-(2,4-ジフルオローフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダ ゾール、
- 5-(2,5-3)フルオローフェノキシ)-2-2リジン-2-4ルー6-5 (6-x9ンスルホニル-2リジン-3-4ルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
 - 5-(2,6-i)フルオローフェノキシ)-2-lラジン-2-lルー6-l0 (6-x9ンスルホニルーピリジン-3-lルオキシ)-1 H-l0 ゾール、
- - 5-(2-7)ルオロピリジン-3-7ルオキシ)-6-(6-xタンスルホニルピリジン-3-7ルオキシ)-2-ピリジン-2-7ル-1H-ベンズイミ
- 15 ダゾール、
 - 5-(2-7)ルオロピリジン-3-7ルオキシ)-6-(6-x9ンスルホニルピリジン-3-7ルオキシ)-2-ピラジン-2-7ル-1 H-ベンズイミダゾール、
- 5-(2-クロロピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホニル 20 ピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダ ゾール、
- 25 $5-(2-\nu r) 3-(2-\nu r) 2-(2-\nu r) 3-(2-\nu r)$

- 5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール、
- 5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エ
- 5 タンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール、
 - 5-(2-i)フルオロメトキシーピリジン-3-iイルオキシ)-6-(4-i)タンスルホニルーフェノキシ)-2-iピリジン-2-iイルー1 H-iベンズイミダゾール、
- 10 $5-(2-\Im 7)$ ルオロメトキシーピリジン-3-4ルオキシ)-6-(4-x)タンスルホニルーフェノキシ)-2-ピラジン-2-4ルー1 H-ベンズイミダゾール、
 - 5-(2,6-i)フルオローフェノキシ)-2-iリジン-2-iルー6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-iイルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾール、
 - $5-(2-\pi)$ ルバモイルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
 - 5-(2-フルオロ-6-シアノ-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー
- 20 6-(6-x9)スルホニルーピリジン-3-4ルオキシ)-1 H-4ンズイミダゾール、
 - 5-(2-7)ルオロ-6-3ルバモイル-7ェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニル-ピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾール、
- 25 5-(2-7)ルオロー6-カルバモイルーフェノキシ) -2-ピラジン-2-イル-6-(4-エタンスルホニルーフェノキシ) -1 H-ベンズイミダゾール、

- 5-(2-フルオロー6-シアノーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イルー
- $6 (6 \text{LE}_{2}) \text{LE}_{2} \text{LE}_{3} \text{LE}$
- 5-(2-フルオロ-6-(テトラゾール-5-イル)-フェノキシ)-2-
- - $5-(2-\Im 7)$ ルオロメトキシピリジン-3-4ルオキシ)-6-(3-6)ロ-4-3タンスルホニル-7ェノキシ)-2-ピリジン-2-4ル-1 H-ベンズイミダゾール、
- 10 4-(2-7)ルオローフェノキシ)-2-(29)ジン-2-7ル)-6-(4-2)
 - 4-(2,6-3)フルオローフェノキシ)-6-(6-3)フルホニルーピリジン-3-4ルオキシ)-2-2フジン-2-4ルー1 H -4ンズイミダゾール、
- 15 4-(2,6-i)フルオローフェノキシ)-6-(6-i)タンスルホニルーピリジン-3-iイルオキシ)-2-iピリジン-2-iイルー 1 H-iベンズイミダゾール、
 - 4-(2,6-i)フルオローフェノキシ)-6-(6-i)スルホニルーピリジン-3-iルオキシ)-2-iピラジン-2-iルー1H-iベンズイミダゾール、
 - 4-(2,6-i)フルオローフェノキシ)-6-(6-i)エタンスルホニルーピリジン-3-iイルオキシ)-2-iピリジン-2-iルー1 H -i ベンズイミダゾール、
- 4-(1-メチル-2-オキソ-1, 2-ジヒドローピリジン-3-イルオキ 25 シ) <math>-6-(4-エタンスルホニル-フェノキシ) -2-ピリジン-2-イ

ルー1Hーベンズイミダゾール、

 $4-(2, 6-\Im 7)$ ルオローフェノキシ) $-6-(6-\Im 2)$ スルホニルーピリジン-3-7ルオキシ) $-2-(1H-\Im 2)$ ール-3-7ル)-1H-ベンズイミダゾール、

20

4-(2-7)ルオローフェノキシ)-6-(6-x9)スルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イルー1 H -ベンズイミダゾール、4-(2,3-ジフルオローフェノキシ)-6-(6-x9)スルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1 H -ベンズイミダゾール、

4-(2, 5-ジフルオローフェノキシ) -6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、

4-(2-シアノ-6-フルオローフェノキシ)-6-(6-エタンスルホニ 10 ルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-<math>1H-ベンズイミダゾール

 $4-(2-\nu r)-6-7\nu r$ ローフェノキシ) $-6-(6-\nu r)$ スルホニ ルーピリジン $-3-7\nu r$ ルーピリジン $-3-7\nu r$ モダゾール、

15 $4-(2-\nu r)/-6-7$ ルオローフェノキシ) $-6-(6-\nu r)/-6$ ルーピリジン-3-7ルオキシ)-2-19ジン-2-7ルー1 H -1 H -1 H -1 Y -1 -1 Y -

1-(2-(6-(5-)70-2-)2) - 2-(7

1-(2-(6-(6-x9)2) - 1-(1) - (2-(6-x9)2) - 1-(1) - (2-(6-x9)2) - 1-(1) - (2-(6-x9)2) - (2-(6-x9)2)

1-(2-(6-(4-)) ローンボイミダゾールー 5-(7) ローンボイミダゾールー 1-(7) ル) 1-(7) カーンボイミダゾールー 1-(7) カーエタノン、

1-(2-(6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イ ル)-エタノン、

- 2-(6-(4-x9) 2-x) 2-y 2-xy - 3y - 2-y - 2-xy - 3y - 2-xy - 3y - 2-xy - 2-x
- 2-ヒドロキシー1-(2-(6-(4-メタンスルホニルー1-フェノキ 5 シ)-2-ピリジン-2-イルー3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン、
 - 1-(2-(6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン、
- 10 1-(2-(6-(4-)4-)2) 1-(2-(6-(4-)4-)2) 1-(2-(6-(4-)4-)2) 1-(2-(6-(4-)4-)2) 1-(2-(6-(4-)4-)2) 1-(2-(6-(4-)4-)2) 1-(2-(6-(4-)4-)2) 1-(4-(4-)4-)2 1-(4-)4
 - 2-フルオロ-1-(2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3 H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジ
- 15 ン-1-イル)ーエタノン、
 - 5-(6-(1-rv+h-leu)) 2-leu) -2-leu) -2-
 - 1-(2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-
- 20 $2-4 \mu 3 H ベンズイミダゾール 5 4 \mu) ピロリジン 1 4 \mu) 2 メチルアミノーエタノン、$
- 25 1-(4-7)ルオロー 2-(6-(4-3)タンスルホニルーフェノキシ) 2-ピリジンー 2-イルー 3 H-ベンズイミダゾールー 5-イル) ピロリジン- 1-イル) エタノン、
 - N-(5-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)-ピリジン-2-イ

ル)ーアセタミド、

 $1-(2-(2-(5-)^2-2-2)) - 6-(4-) - 6-(4-) - 2-2$

- 5 N-(2-(2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル) -ピロリジン-1-イル) -2-オキソーエチル) -アセタミド、
 - 6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-(4-(メトキシメチル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール・ートリ
- 10 フルオロ酢酸塩、

1-(4-((6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イル) オキシ) フェニル) ピリジン-2(1H)-オン、

6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-((6-(5-メチル-

- 15 [1, 2, 4] オキサジアゾール 3 イル) ピリジン 3 イル) オキシ) 2 ピリジン 2 イル 1 H ベンズイミダゾール、
- 20 6-(1-r)セチルピロリジン-2-7ル)-5-(6-(1, 2, 4)-7) オキサジアゾール-3-7ル)ピリジン-3-7ル)オキシ)-2-1 リジン-2-7ルー 1 H ベンズイミダゾール、
 - 6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-(4-(2-メチル-2H-1) -5-(4-(2-メチル-1H-1) -2-ピラジン-2-イル-1H-1 -2-ピラジン-2-イル-1H-1 -3-ピラジン-2-イル-1H-1 -3-ピラジン-2-ビラジン-2-イル-1H-1 -3-ピラジン-2-ビラジン-2-ビラジン-2-ビラジン-2-ビラジン-2-ビラジン-2-ビラジン-2-ビラジン-2-ビース-1 -3-ピース-1 -3-ピー
- 25 ベンズイミダゾール、
 - 5-(1-アセチルー3-フルオロピロリジンー2-イル) -6-(4-(メタンスルホニル) フェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール、
 - 6- (1-アセチルピロリジン-2-イル) -5- ((6-(2-メチル-2

20

H-FFラゾール-5-7ル)ピリジン-3-7ル)オキシ)-2-8リジン-2-7ルー1+800 ・ -2-81 ・ -2-7 ・ -2-

6-(1-r)セチルピロリジン-2-イル)-5-(4-(2-メチル-2H-r)-5-イル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、

5-(1-r)セチルー5-メチルピロリジンー2-イル)-6-(4-(メタンスルホニル)-2-ピリジンー2-イルー1 H-ベンズイミダゾール、

6-(1-r)セチルピロリジン-2-rル)-5-(6-(2-s)チル-20 H-rトラゾール-5-rル)ピリジン-3-rル)オキシ)-2-rピラジン-2-rルー 1H-rベンズイミダゾール、

6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-(6-(メトキシメチルピリジン-3-イル)オキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、

15 2-(2-(5-(4-(2-)3+))-2+)-2+(5-(4-(2-)3+))-2+(2-)3

2-(5-(4-(2-)+2)-2) + (5-(4-(2-)+2)-2) + (5-(4-(2-)+2)-2) + (5-(4-(2-)+2)-2) + (5-(4-(2-)+2)-2) + (5-(4-(2-)+2)-2) + (5-(4-(2-)+2)-2) + (5-(4-(2-)+2)-2) + (5-(4-(2-)+2)-2) + (5-(4-(2-)+2)-2) + (5-(4-(2-)+2)-2) + (5-(4-)+2) +

5'-((6-(1-yv+y)) - 2-v+y) - 2-v+y) - 2-v+y - 2-v+y

3-(4-((6-(1-アセチルピロリジン-2-イル))-2-ピリジン-

25 $2-4\mu-1H-4$ ンズイミダゾール $-5-4\mu$) オキシ) フェニル) -1, 3-4+サゾリジン-2-4ン、

6 - (1 - アセチルピロリジン - 2 - イル) - 5 - ((6 - メチルピリジン - 3 - イル) オキシ) - 2 - ピリジン - 2 - イル - 1 H - ベンズイミダゾール、

- 6-(1-rv+1)-3-rv+1 6-(1-rv+1)-3-rv+1 6-(1-rv+1)-3-rv+1 6-(1-rv+1)-3-rv+1 6-(1-rv+1)-3-rv+1 6-(1-rv+1)-3-rv+1 6-(1-rv+1)-3-rv+1 6-(1-rv+1)-3-rv+1 6-(1-rv+1)-3-rv+1 6-(1-rv+1)-3-rv+1
 - 3-(4-((6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イル)オキシ)フェニル)-1,3-オキサゾリジン-2-オン、
- 10 6-(1-yセチルピロリジン-2-7ル) -2-ピラジン-2-7ル-5- ((6-ピラジン-2-7ルピリジン-3-7ル) オキシ) -1 H-ベンズイミダゾール、
 - 6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-((6-(5-メチル-1), 2, 4]-オキサジアゾール-3-イル) ピリジン-3-イル) オキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
- 1 (4 (6 (1 アセチルピロリジン 2 イル) 2 ピラジン 2 イル 1 H ベンズイミダゾール 5 イル) オキシ) フェニル) エタノン、
 - 6-.(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-(4-(5-メチル-[1,
- 20 2, 4] -オキサジアゾール-3-イル) フェノキシ) -2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、

トキシメチル) ピリジン-3-イル) オキシ) -2-ピラジン-2-イル-1

H-ベンズイミダゾール、

- $5 \quad 1 (1 (6 (6 \mathsf{x} 9) \mathsf{x}) \mathsf{x}) \mathsf{x}$ $2 - \mathsf{y}) - 2 - \mathsf{x}$ $2 - \mathsf{y}) - 2 - \mathsf{x}$ $2 - \mathsf{y}) - \mathsf{x}$ $2 - \mathsf{y}$ $3 - \mathsf{$
 - 1-(1-(6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジ
- 10 ン-2-イル) -エタノン若しくは
 - 1- (1- (6- (6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-4-フルオローピロリジン-2-イル)-エタノンである化合物又はその薬学的に許容される塩。
- 20.2型糖尿病の治療、予防及び/又は発症を遅らせるために用いられる以下の(1)-(3)からなる医薬組成物
 - (1) 請求項1乃至19のいずれか1項に記載の化合物、
 - (2) 以下の (a) (h) からなる群より選択される 1 又は 2 以上の化合物
 - (a)他のグルコキナーゼ活性化剤
- 20 (b) ビスーグアニド
 - (c) PPAR アゴニスト
 - (d) インスリン
 - (e) ソマトスタチン
 - (f) α グルコシダーゼ 阻害剤
- 25 (g) インスリン、及び
 - (h) DPP-IV (ジペプチジルペプチダーゼ IV) 阻害剤
 - (3)薬学的に許容される担体。
 - 21. 請求項1乃至19のいずれか1項に記載の化合物又はその薬学的に許容される塩を有効成分とするグルコキナーゼ活性化剤。

22. 請求項1乃至20のいずれか1項に記載の化合物又はその薬学的に許容される塩を有効成分とする糖尿病の治療及び/又は予防のための薬剤。

23. 請求項1乃至20のいずれか1項に記載の化合物又はその薬学的に許容される塩を有効成分とする肥満の治療及び/又は予防のための薬剤。

5

10

15

20

25

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2004/019843

	CATION OF SUBJECT MATTER C07D401/04, 401/12, 401/14,	403/04, 405/14, 413/04,	413/14,
	417/04, 417/14, A61K31/4192,	31/4196, 31/4245, 31/4	26, 31/427.
According to Inte	31/433, 31/4439, 31/444, 31/ ernational Patent Classification (IPC) or to both nation	74709, 31/496, 31/497, 3 all classification and IPC	1/506,
B. FIELDS SE			
Int.Cl'	417/04, 417/14, A61K31/4192, 31/433, 31/4439, 31/444, 31/	403/04, 405/14, 413/04, 31/4196, 31/4245, 31/4 4709, 31/496, 31/497, 3	26, 31/427, 1/506,
	earched other than minimum documentation to the ext		
CA (STN)	ase consulted during the international search (name of , REGISTRY (STN)	data base and, where practicable, search te	erms used)
C. DOCUMEN	TS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where a	ppropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X A	WO 2003/4488 A1 (Kairon Corp 16 January, 2003 (16.01.03), Full text & JP 2004-536113 A	o.),	1-17,20-23 18-19
A	JP 2000-26430 A (Taisho Phar Ltd.), 25 January, 2000 (25.01.00), Full text (Family: none)	rmaceutical Co.,	1-23
A	Wolfgang KD. Brill, Solid-rof 2,6,8-trisubstituted puring Letters, 2001, Vol.42, No.37,6518	nes, Tetrahedron	1-23
Further doc	uments are listed in the continuation of Box C.	Sœ patent family annex.	
 Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier application or patent but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed 		 "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art "&" document member of the same patent family 	
Date of the actual completion of the international search 03 March, 2005 (03.03.05)		Date of mailing of the international search report 22 March, 2005 (22.03.05)	
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office		Authorized officer	
Facsimile No. Telephone No. Form PCT/ISA/210 (second sheet) (January 2004)			

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP2004/019843

Continuation of A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (International Patent Classification (IPC))

Int.Cl⁷ 31/5377, A61P3/04, 3/10, 9/10, 13/12, 25/00, 43/00

(According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC)

Continuation of B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (International Patent Classification (IPC))

Int.Cl⁷ 31/5377, A61P3/04, 3/10, 9/10, 13/12, 25/00, 43/00

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int. Cl' C07D401/04, 401/12, 401/14, 403/04, 405/14, 413/04, 413/14, 417/04, 417/14, A61K31/4192, 31/4196, 31/4245, 31/426, 31/427, 31/433, 31/4439, 31/444, 31/4709, 31/496, 31/497, 31/506, 31/5377, A61P3/04, 3/10, 9/10, 13/12, 25/00, 43/00					
D					
B. 調査を行った分野 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC)) Int. Cl ⁷ C07D401/04, 401/12, 401/14, 403/04, 405/14, 413/04, 413/14, 417/04, 417/14, A61K31/4192, 31/4196, 31/4245, 31/426, 31/427, 31/433, 31/4439, 31/444, 31/4709, 31/496, 31/497, 31/506, 31/5377, A61P3/04, 3/10, 9/10, 13/12, 25/00, 43/00					
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの					
国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) CA(STN), REGISTRY (STN)					
C. 関連する			· ·		
<u>し</u>	リカス と	・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・	関連する 請求の範囲の番号		
X	WO 2003/4488 A1 (カイロン コーポ	r e	1-17, 20-23		
A	2003. 01. 16, 全文 & JP 2004-536113		18-19		
Α,	JP 2000-26430 A(大正製薬株式会社 2000.01.25,全文(ファミリーなし))	1-23		
A .	Wolfgang KD. Brill, Solid-phase s tuted purines, Tetrahedron Letters 15-6518		1-23		
□ C欄の続き	とにも文献が列挙されている。	パテントファミリーに関する別:	紙を参照。 		
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献(理由を付す) 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願		の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献			
国際調査を完了した日 03.03.2005		国際調査報告の発送日 22.3.	2005		
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP)		特許庁審査官(権限のある職員) 渡辺 仁	4 C 3 2 2 9		
郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号		電話番号 03-3581-1101	内線 3452		

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
\square image cut off at top, bottom or sides
FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.